Best Available Copy

```
File 351:Derwent WPI 1963-2005/UD,UM &UP=200521
        (c) 2005 Thomson Derwent
 *File 351: For more current information, include File 331 in your search.
 Enter HELP NEWS 331 for details.
       Set Items Description
 ? S PN=EP 371467
              1 PN=EP 371467
 ? T 1/3,AB/1
  1/3,AB/1
 DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
 (c) 2005 Thomson Derwent. All rts. reserv.
 008299346
 WPI Acc No: 1990-186347/199025
 XRAM Acc No: C90-080787
   New 2-acylamino-alkylboronic acid derivs. - useful as aspartyl- and
   viral-protease inhibitors, for treating hypertension and cardiac
   insufficiency, and for HIV infections
 Patent Assignee: HOECHST AG (FARH )
 Inventor: KLEEMANN H W; KONIG W; RUPPERT D; URBACH H; WINKLER I; KLEEMAN H;
   SCHOLKENS B
 Number of Countries: 022 Number of Patents: 011
 Patent Family:
                             Applicat No
                                            Kind
                                                            Week
              Kind Date
 Patent No
               A 19900607 DE 3840452
                                           A 19881201 199025 B
 DE 3840452
                                                           199025
 EP 371467
               Α
                   19900606
              A 19900607
                                                           199029
 AU 8945665
                                                           199031
 NO 8904790
              A 19900625
              A 19900629
                                                           199031
 PT 92442
                                                           199033
 CA 2004303
              A 19900601
              A 19900602
                                                           199034
 DK 8906054
FI 8905718
               A 19900602
                                                           199036
              A 19900731 JP 89309435
                                                 19891130
                                            Α
                                                           199036
 JP 2193997
              A 19900926 ZA 899152
                                             Α
                                                 19891130
                                                           199043
 ZA 8909152
                   19920819 PH 39613
                                             Α
                                                 19891129 199634
 PH 26584
               Α
 Priority Applications (No Type Date): EP 89121966 A 19891128
 Patent Details:
                         Main IPC
                                     Filing Notes
 Patent No Kind Lan Pg
                     14
              Α
 DE 3840452
    Designated States (Regional): AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE
                       C07F-005/02
 PH 26584
              Α
 Abstract (Basic): DE 3840452 A
         2-Acylamino-alkyl-boronic acid derivs. of formula (I) and their
     salts are new: R1R9N-CHR8-CO-, R1R10CH-CHR8-CO-, or gp. (A3); R1 = R'1
     or R'1W-; R3 and R4 R'1, n = (a) H, (b) opt. mono-or di-unsatd. 1-12C
     alkyl opt. substd. by 1-3 of OH, 1-7C alkoxy, CONH2 etc., (c) 3-18C
     cycloalkyl or (3-18C) cycloalkyl(1-6C)alkyl, opt. ring-substd. by 1-6C
     alkyl; (d) 6-14C aryl, or (e) (6-14C) aryl(1-6C)alkyl, both opt.
     ring-substd. by 1-2 of F, Cl, Br, I, OH, 1-7C alkoxy, 1-7C alkyl, etc.
      (f) (partially) hydrogenated monocyclic or bicyclic heteroaryl contg.
```

at least 1C atom, 1-4N atoms and/or 1-2 atoms and/or 1-2 O atoms, opt.

with 1-3 substits. as defined in (d); W = CO, OCO, SO2, SO, NHSO2, NHCO, CH(OH) or N(OH); R2, R9 and R10 = H or 1-8C alkyl; R4 = 3-12C alkyl, or (CH2)x Q x = 0-2; Q = dithiolanyl, dithianyl, or mono-, bi-or tricyclic 3-18C cycloalkyl opt. substd. by 1-6C alkyl; R5 = H, N3, 1-4C azidoalkyl, 1-12C alkyl (opt. substd. by OH and/or N3), (3-12C) cycloalkyl ((sulphonyl) (1-6C)alkyl), (1-6C)alkylsulphonyl(1-6C)alkyl, Ar (1-6C)alkyl); Ar = 6-14C aryl or a gp. as defined in (f), which may also be unhydrogenated.; pairs of gps. R1-R10 may form ring system R6 and R7 = H or 1-6C alkyl; R11 and R12 = H, OH 6-14C aryl opt. substd. as in (e), or opt. unhydrogenated; m and n = 0-4.

USE - (I) are aspartyl-protease inhibitors, esp. (i) renin inhibitors useful for treating hypertension and cardiac insufficiency, and (ii) viral protease inhibitors, esp. useful for treating HIV infections.

Dwg.0/0

- 10 Veröffentlichungsnummer:
- 0 371 467 A2

②

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- **3** Anmeldenummer: 89121966.9
- 2 Anmeldetag: 28.11.89

- (9) Int. CI.4. C07F 5/02, C07K 5/00, A61K 37/02, A61K 31/69
- Patentansprüche für folgende Vertragsstaaten: ES + GR.
- ₱ Priorität: 01.12.88 DE 3840452
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 08.06.90 Patentblatt 90/23
- Benannte Vertragsstaaten:

 AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE
- 7) Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT Postfach 80 03 20 D-6230 Frankfurt am Main 80(DE)
- Erfinder: Kleemann, Heinz-Werner, Dr. Jahnstrasse 6
 D-6092 Keisterbach(DE)
 Erfinder: Urbach, Hansjörg, Dr.
 Le Lavandoustrasse 41
 D-6242 Kronberg/Taunus(DE)
 Erfinder: Ruppert, Dieter, Dr.
 Schreyerstrasse 30
 D-6242 Kronberg/Taunus(DE)
 Erfinder: Schölkens, Bernward, Dr.
 Hölderlinstrasse 62
 D-6233 Keikhelm/Taunus(DE)
- Beta-Amino-Boronsäure-Derivate.
- Die Erfindung betrifft Verbindungen der Formel I

$$R^2$$
 R^3 R^4
 R^4 R^5 R^5 R^6 R^6 R^7

in welcher

A einen Rest der Formein II, III oder IV bedeutet

$$R^9$$
 R^8 O $R^1 - N - CH - C - (II)$

$$R^{10}$$
 R^{8} O R^{1} - CH - CH - C - (111)

$$R^{11} - (CH_2)_n - CH - C - (CH_2)_m$$

und \mathbb{R}^1 bis \mathbb{R}^{12} wie in der Beschreibung angegeben definiert sind, sowie Verfahren zu ihrer Herstellung, diese enthaltende Mittel und deren Verwendung.

8-Amino-Boronsäure-Derivate

Die Erfindung betrifft Verbindungen der Formei I

in welcher

A einen Rest der Formein II, ill oder IV bedautet

$$R^9 R^8 O$$
 $R^1 - N - CR - C -$ (II)

$$R^{10}$$
 R^{8} O
²⁵ R^{1} - CH -

work

35

R¹ a₁) Wasserstoff, (C₁-C₁₂)-Aikyl, das gegebenenfalls ein-oder zweifach ungesättigt ist und das gegebenenfalls durch bis zu 3 gieiche oder verschiedene Reste aus der Reihe Hydroxy, (C₁-C₂)-Aikoxy, Carbamoyl, (C₁-C₃)-Aikanoyloxy, Carboxy, (C₁-C₂)-Aikoxycarbonyl, F, Ci, Br, I, Amino, Amidino, das gegebenenfalls durch einen, zwei oder drei (C₁-C₃)-Aikylreste substituiert sein kann, Guanidino, das gegebenenfalls durch einen, zwei, drei oder vier (C₁-C₃)-Aikylreste substituiert sein kann, (C₁-C₂)-Aikylamino, Di-(C₁-C₂)-Aikylamino, (C₁-C₃) -Aikoxycarbonylamino, (C₂-C₁₅)-Aralkoxycarbonylamino und 9-Fluorenylmethoxycarbonylamino substituiert ist:

mono-, bi- oder tricyclisches (C_3 - C_{12})-Cycloalkyi, (C_3 - C_{12})-Cycloalkyi-(C_1 - C_5)-alkyi oder (C_5 - C_{14})-Aryi, wobel der Cycloalkyiteil gegebenenfalls durch (C_1 - C_5)-Alkyi substituiert ist und Aryl gegebenenfalls durch einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe F, Ci, Br, I, Hydroxy, (C_1 - C_7)-Alkoxy, (C_1 - C_1

(C₅-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₅)-alkyl, worln der Aryltell gegebenenfalls durch einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe F, Ci. Br. I, Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkyl, (C₁-C₇)-Alkylamino, Di-(C₁-C₇)-alkylamino, Carboxy, Carboxymethoxy, Amino-(C₁-C₇)-alkyl, (C₁-C₇)-alkylamino-(C₁-C₇)-alkylamino-(C₁-C₇)-alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxycarbonylmethoxy. Carbamoyl, Sulfamoyl, (C₁-C₇)-Alkoxysulfonyl, Sulfo- und Guanidino-(C₁-C₈)-alkyl substitutent ist; oder für den Rest eines 5- oder 8-gliedrigen monocyclischen oder 9- oder 10-gliedrigen bicyclischen teilweise oder vollständig hydrierten Heteroaromaten, mit mindestens 1 C-Atom, 1 - 4 N-Atomen und/oder 1 - 2 S-Atomen

und/oder 1 - 2 O-Atomen als Ringglieder steht, und der gegebenenfalls wie (C₆-C₁₄)-Aryl unter a₁) definiert, mono-, di- oder trisubstituiert ist, bedeutet oder

a₂) einen Rest der Formel V bedeutet

R1 - W., (V)

worln R1 wie R1 unter a1) definiert ist und W für

-CO-, -O-CO-, -SO₂-, SO-, -NH-SO₂-, -NH-CO-, -CH(OH)-oder -N(OH)- steht;

R² Wasserstoff oder (C₁-C₃)-Alkyl bedeutet, oder zusammen mit R³ und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicyclisches, gesättigtes oder tellweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedem bildet; R³ und R⁸ unabhängig voneinander wie R¹ und a₁) definiert sind oder

zusammen mit R² bzw. mit R⁵ und den diese tragenden Atomen Ringsysteme mit 5-12 Ringgliedern bilden wie oben definiert:

R⁴ (C₃-C₁₂)-Alkyl, mono-, bi- oder tricyclisches (C₃-C₁₈)-Cycloalkyl, (C₄-C₁₈)-Cycloalkylmethyl, (C₂-C₁₈)-Cycloalkylethyl, wobal der Cycloalkyltell gegebenenfalls durch (C₁-C₅)-Alkyl substitutert ist; Dithiolanyl; (C₅-C₁₄)-Arylmethyl; Dithiolanylmethyl; Dithiolanylmethyl

R⁵ Wasserstoff; Azido; Azido-(C₁-C₄)-alkyl; (C₁-C₁₂)-Alkyl, das gegebenenfalls durch Hydroxy, Azido oder Hydroxy und Azido substitulert sein kann; (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl; (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl-(C₁-C₆)-alkyl; C₃-C₁₂)-Cycloalkylsulfonyl-(C₁-C₆)-alkyl; (C₅-C₁₄)-Aryl, (C₅-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₆)-alkyl; wobsi Aryl auch für den Rest eines 5- oder 6-gliedrigen monocyclischen oder 9-oder 10-gliedrigen bicyclischen Heteraromaten mit mindestens 1 C-Atom, 1-4 N-Atomen und/oder 1-2 S-Atomen und/oder 1-2 O-Atomen als Ringglieder stehen kann, der auch teilweise oder vollständig hydriert sein kann, ebenfalls ist es möglich, daß Aryl und Heteroaryl wie unter a₁) definiert substituiert sein kann,

R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl bedeuten; oder

zusammen mit dem Boratom und den Sauerstoffatomen ein mono-, bi- oder tricyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes, mono-, di-, tri- oder tetra-(C₁-C₆)-alkyliertes oder -phenyliertes Ringsystem mit 5-18 Ringgliedem, das außer dem Boratom, den Sauerstoffatomen und dem/den Kohlenstoffatom(en) noch ein -O- Glied, ein -NR¹³-Glied oder ein -CR¹⁴ R¹⁵-Glied enthalten kann, bliden;

R⁹ für Wasserstoff oder (C₁-C₈)-Aikyl steht, oder zusammen mit R⁸ und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedem bildet; R¹⁰ Wasserstoff oder (C₁-C₈)-Aikyl ist, oder zusammen mit R¹ oder R² und den diese tragenden Atomen

ein mono- oder bicyciisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedem bildet, das außer Kohlenstoff noch 1 Schwefelatom enthalten kann, welches gegebenenfalls zum Sulfoxid oder Sulfon oxidiert sein kann;

R¹¹ und R¹² unabhängig vonelnander Wesserstoff, Hydroxy oder (C₆-C₁₄)-Aryl bedeuten, wobel Aryl gegebenenfalls durch einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe F, Ci, Br, I, Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkoyl, (C₁-C₇)-Alkoxycarbonyl, Amino, (C₁-C₇)-Alkylamino, Di-(C₁-C₇)-alkylamino, Carboxy, Carboxymethoxy, Amino-(C₁-C₇)-alkyl, (C₁-C₇)-Alkylamino-(C₁-C₇)-Alkylamino-(C₁-C₇)-Alkylamino-(C₁-C₇)-Alkylamino-(C₁-C₇)-Alkoxycarbonylmethoxy, Carbamoyl, Sulfamoyl, (C₁-C₇)-Alkoxyculfonyl, Sulfo- und Guanidino-(C₁-C₈)-Alkyl substituiert ist, oder für den Rest eines 5- oder 8-gliedrigen monocyclischen oder 9-oder 10-gliedrigen bicyclischen, gegebenenfalls teilweise oder vollständig hydrierten Heteroaromaten, mit mindestens 1 C-Atom, 1 - 4 N-Atomen und/oder 1 - 2 S-Atomen und/oder 1 - 2 O-Atomen als Ringglieder stehen, der gegebenenfalls wie oben (C₆-C₁₄)-Aryl mono- oder disubstituiert ist,

n und m unabhängig voneinander 0, 1, 2, 3 und 4 sein können,

R¹³ Wasserstoff oder (C₁-C₁₂)-Alkyl, das gegebenenfalls ein- bls zwelfach ungesättigt ist und das gegebenenfalls durch bls zu 3 gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, Amino, Mono- oder Di-(C₁-C₇)-alkylamino substituiert ist, bedeutet,

R¹⁴ und R¹⁵ unabhängig vonelnander Wasserstoff, (C₁-C₂)-Alkyl, Hydroxymethyl, 2-Hydroxyethyl, (3-Hydroxysulfonyl, 2-hydroxypropyl)amino, (2-Hydroxysulfonylethyl)amino, (2-Hydroxysulfonylpropyl)amino, (Carboxymethyl)amino, Bis(2-hydroxyethyl)amino bedeuten sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

Unter einem Rest eines 5- oder 8-giledrigen monocyclischen oder 9- oder 10-giledrigen bicyclischen Heteroaromaten mit mindestens 1 C-Atom, 1 - 4 N-Atomen und/oder 1 - 2 S-Atomen und/oder 1 - 2 O-Atomen als Ringgileder werden Reste von Heteroaromaten verstanden, wie sie beispleisweise in Katritzky, Lagowski, Chemie der Heterocyclen, Berlin, Heidelberg 1968 definiert sind. Der Heteroaromaten-Rest kann durch einen, zwei oder drei, vorzugsweise einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe F. Ci. Br. I. Hydroxy, (C1-C7)-Alkoxy, (C1-C7)-Alkyi, (C1-C7)-Alkoxycarbonyi, Amino oder Trifluormethyl substitutert sein. Monocyclische Heteroaromaten sind z.B. Thiophen, Furan, Pyrrol, Imidazol, Pyrazol, Pyrldin, Pyrazin, Pyrlmidin, Pyridazin, 1,2,4-Triazol, Thiazol, Tetrazol, Isothiazol, Oxazol und Isoxazol. Bicyclische Heteroaromaten sind z.B. Benzothiophen, Benzofuran, Indol, Isolndol, Indazol, Benzimidazol,

Chinolin, Isochinolin, Phthalazin, Chinoxalin, Chinazolin und Cinnolin. Entsprechendes gilt für von Heteroaryl abgeleitete Reste, wie z.B. ganz oder teilweise hydriertes Heteroaryl, u.a. auch z.B. Benzodioxolan, Heteroarylthio und Heteroaryl-alkyl.

Alkyl kann geradkettig oder verzweigt sein. Entsprechendes glit für davon abgeleitete Reste, wie z.B.

Alkoxy, Alkylithlo, Alkylamino, Dialkylamino, Alkylsulfinyl, Alkylsulfonyl, Alkanoyl und Aralkyl.

(C₆-C₁₄)-Aryl ist beispielsweise Phanyl, Naphthyl, Biphenylyl oder Fluorenyl; bevorzugt sind Phanyl und Naphthyl. Entsprechendes glit für davon abgeleitete Reste, wie z.B. Aryloxy, Aroyl, Aralkyl und Aralkyloxy. Unter Aralkyl versteht man einen mit (C₁-C₆)-Alkyl verknüpften unsubstitulerten oder substitulerten (C₆-C₁₄)-Aryl-Rest, wie z.B. Benzyl, 1- und 2-Naphthylmethyl, Halobenzyl und Alkoxybenzyl, wobel Aralkyl jedoch nicht auf die genannten Reste beschränkt wäre.

Unter Salzen von Verbindungen der Formel I sind insbesondere pharmazeutisch verwendbare oder

nichttodsche Salze zu verstehen.

Soliche Salze werden beispielsweise von Verbindungen der Formei I, welche saure Gruppen, z.B. Carboxy, enthalten, mit Alkali- oder Erdalkalimetallen gebildet, wie Na. K. Mg und Ca, sowie mit physiciogisch verträglichen organischen Aminen, wie z.B. Triethylamin und Tri-(2-hydroxy-ethyl)amin.

Verbindungen der Formel I, welche basische Gruppen, z.B. eine Aminogruppe oder eine Guanidinogruppe, enthalten, bilden Balze mit anorganischen Säuren, wie z.B. Balzsäure, Schwefelsäure oder Phosphorsäure und mit organischen Carbon- oder Sulfonsäuren, wie z.B. Essigsäure, Citronensäure, Benzoesäure, Maleinsäure, Furnarsäure, Weinsäure und p-Toluoisulfonsäure.

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in denen die Reste wie folgt definiert sind:

A lst wie auf der Seite 1 definiert.

20

R¹ badeutet vorzugswelsa Wasserstoff oder steht für (C₁-C₁₀)-Alkyl; Cyclopentyl; Cyclopentyl; Cyclopentyl-(C₁-C₁₀)-alkyl; Cyclopentyl-(C₁-C₁₀)-alkyl; Cyclopentyl-(C₁-C₁₀)-alkyl; Cyclopentyl-(C₁-C₁₀)-alkyl; Cyclopentyl-(C₁-C₁₀)-alkyl; Cyclopentyl-(C₁-C₁₀)-alkyl; C₁-C₃)-alkyl; C₁-C₃)-alkyl; C₁-C₃)-alkyl; C₁-C₃)-alkyl; C₁-C₃)-alkyl; C₁-C₃)-alkyl; (C₁-C₃)-alkyl; (C₁-C₃)-alkyl; C₁-C₃)-alkylsulfinyl; (C₁-C₃)-alkylsulfinyl; (C₁-C₃)-alkylsulfinyl; C₁-C₃)-alkylsulfinyl; C₁-C₃)-alkylsulfin

yearbonylaminopentanoyi oder 6-N-tert-Butoxycarbonylaminohexanoyi;

Di-(C1-C7)-alkylamino-(C2-C11)-alkanoyi, wie Dimethylaminoacetyt; Piperidino-4-carbonyi;

Morpholino-4-carbonyl; (C₂-C₂)-Cycloalkylcarbonyl, wie Cyclopropylcarbonyl, Cyclobutylcarbonyl, Cyclopentylcarbonyl oder Cyclohexylcarbonyl;

(C₆-C₁₀)-Aryl-(C₂-C₁₁)-alkanoyl, wie Phenylacetyl, Phenylpropanoyl oder Phenylbutanoyl; 2-Pyrldyl-(C₁-C₈)-alkanoyl; 3-Pyrldyl-(C₁-C₈)-alkanoyl;

4-Pyridyl-(C₁-C₂)-alkanoyl; gegebenenfalls durch Halogen, (C₁-C₇)-Alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxy oder (C₁-C₇)-Alkoxy yearbonyl substitutertes Benzoyl, wie 4-Chlorbenzoyl, 4-Methylbenzoyl, 2-Methoxycarbonylbenzoyl oder 4-Methoxybenzoyl; Pyrrolyl-2-carbonyl, Pyridyl-3-carbonyl; Benzolsulfonyl;

(C₁-C₁₀)-Alkoxycarbonyl, wie Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, isobutoxycarbonyl oder tert-Butoxycarbonyl; substitutentes (C₁-C₁₀)-Alkoxycarbonyl, wie 2-(Trimethylsilyl) ethoxycarbonyl, 2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl oder 1,1-Dimethyl-2,2-trichlorethoxycarbonyl;

(C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₆)-alkoxycarbonyl, wie Benzyloxycarbonyl, 1- oder 2-Naphthylmethoxycarbonyl oder 9-Fluorenylmethoxycarbonyl; oder R¹ bildet bevorzugt gemeinsam mit R¹º ein mono- oder bicyclisches, gesättigtes oder teilwelse ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedern, das außer Kohlenstoff noch 1 Schwefelatom enthalten kann, welches gegebenenfalls zum Sulfoxid oder Sulfon oxydiert sein kann,

R² ist bevorzugt Wasserstoff, Methyl oder Ethyl oder bildet zusammen mit R³ und den diese tragenden Atomen bevorzugt Pyrrolidin oder Piperidin, die jeweils noch mit Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Phenyl annellert sein können.

R³ und R³ sind unabhängig voneinander bevorzugt Wasserstoff; (C₁-C₁₀)-Alkyl, daß gegebenenfalls einoder zwelfach ungesättigt ist und das gegebenenfalls durch bis zu 3 gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkoxycarbonyl, Ci, Br, Amino, Amidino, Quanidino, Carbamoyl, (C₁-C₃)-Alkoxycarbonylamino, (C₅-C₁₃)-Arakoxycarbonylamino und 9-Fluorenylmethoxycarbonylamino substituiert ist; (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl, (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl-(C₁-C₃)-alkyl, monoder bicyclisches (C₅-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₃)-Alkyl, das gegebenenfalls durch einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe F, Cl, Br, I, Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxycarbonyl, Amino und Trifluormethyl substituiert ist; oder stehen bevorzugt für (C₁-C₂)-Alkyl, substituiert mit dem Rest eines 5- oder 8-gliedrigen monocyclischen oder 9- oder 10-gliedrigen bicyclischen, gegebenenfalls

- tellweise oder vollständig hydrierten Heteroatomen, mit mindestens 1 C-Atom, 1 4 N-Atomen und/oder 1 2 S-Atomen und/oder 1 2 O-Atomen als Ringglieder, der gegebenenfalls wie auf Seite 2 für den Aryiteil beschrieben mono- oder disubstituiert ist, oder bilden zusammen mit R² bzw. R³ Ringsysteme, wie vorstehend unter R² beschrieben;
- Ft ist bevorzugt (C₃-C₁₂)-Alkyl; mono- bi- oder tricyclisches (C₃-C₁₈)-Cycloalkyl oder (C₂-C₁₈)-Cycloalkylmethyl, wobel der Cycloalkyltell gegebenenfalls durch (C₁-C₄)-Alkyl substitulert ist; (C₆-C₁₄)-Arylmethyl; Dithlolanylmethyl; Dithlolanylmethyl; Dithlolanylmethyl;
- R⁵ steht bevorzugt für Wasserstoff, Azido, Azido-(C₁-C₄)-aikyl, (C₁-C₁₂)-Aikyl, (C₂-C₁₂)-Cycloalkyl, (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl, (C₂-C₁₂)-Cycloalkyl, (2-Pyridyl)-(C₁-C₄)-aikyl, (3-Pyridyl)-(C₁-C₄)-aikyl, (4-Pyridyl)-(C₁-C₄)-aikyl, imidazol-2-yl, imidazol-4-yl, (imidazol-2-yl)-(C₁-C₄)-aikyl, (imidazol-1-yl)-(C₁-C₄)-aikyl, (imidazol-1-yl)-(C₁-C₄)-aikyl, [1-(C₁-C₄)-aikyl, [1-
- R⁶ und R⁷ sind unabhängig voneinander bevorzugt Wasserstoff oder bilden zusammen mit dem Boratom und den Sauerstoffatormen ein mono-, bi- oder tricyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes mono-, di-, tri-oder tetraalkyllertes oder -phenyllertes Ringsystem mit 5-18 Ringgliedem, das außer dem Boratom, den Sauerstoffatormen und dem (den) Kohlenstoffatorm(en) noch ein -O-Gilled, ein -NR¹³-Glied oder ein -CR¹⁴-R¹⁵-Glied enthalten kann;
 - R³ ist bevorzugt Wasserstoff, Methyl oder Ethyl oder bildet zusammen mit R° und den diese tragenden Atomen Pyrrolidin oder Piperidin, die jeweils zusätzlich mit Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Phenyl anneliert sein können:
 - R¹⁰ ist bevorzugt Wasserstoff oder Methyl, oder bildet gemeinsam mit R¹ oder R² und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicyclisches gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 6-12 Ringgliedem, das außer Kohlenstoff noch 1 Schwefelatom enthalten kann, welches gegebenenfalls zum Sulfoxid oder Sulfon oxidiert sein kann,
- 25 R¹¹ und R¹² sind unabhängig voneinander bevorzugt Wasserstoff, Hydroxy, Phenyl, 2- oder 3-Thlenyl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 1-, 2- oder 4-Imidazolyl, 1- oder 2-Naphthyl; 2- oder 3-Benzo[b]thlenyl, n und m können unabhängig voneinander 0, 1, 2, 3 und 4 bedeuten, R¹³ ist bevorzugt Wasserstoff oder (C₁-C₁₂)-Alkyl,
- R14 und R15 bedeuten unabhängig vonelnander bevorzugt Wasserstoff, Hydroxymethyi, 2-Hydroxyethyi, (3-Hydroxysulfonyi, 2-hydroxypropyi)amino, (2-Hydroxysulfonyiethyi) amino, (2-Hydroxysulfonyipropyi)amino, (Carboxymethyi)amino, Bis(2-hydroxyethyi)amino.
 - R¹ bedeutet besonders bevorzugt (C1-C2)-Alkylsulfonyl;
 - (C₁-C₂)-Alkylsulfinyl; (C₁-C₂)-Hydroxyalkylsulfonyl, Insbesondere 2-Hydroxyethylsulfonyl oder 2-Hydroxypropionyl, 3-Hydroxypropionyl, 3-Hydroxybutyryl oder 2-Hydroxy-3-methylbutyryl;
 - (C₁-C₂)-Alkanoyloxy-(C₁-C₁₀)-alkyl; (C₁-C₁₁)Alkanoyl, wie n-Decanoyl, Formyl, Acetyl, Propionyl, Pivaloyl, Isovaleryl oder Isobutyryl; Amino-(C₁-C₁₁)-alkanoyl, wie (3-Amino, 3,3-dimethyl)propionyl), 4-Aminobutyryl, 5-Aminopentanoyl, 8-Aminohexanoyl; Di-(C₁-C₇)-alkylamino-(C₂-C₁₁)-alkanoyl, wie Dimethylaminoacetyl; Piperidino-4-carbonyl; Morpholino-4-carbonyl;
- 40 (C₂-C₂)-Cycloalkylcarbonyi, wie Cyclopropylcarbonyi, Cyclobutylcarbonyi, Cyclopentylcarbonyi oder Cyclohexylcarbonyi; (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₂-C₁₁)-alkanoyi, wie Phenylacetyi, Phenylpropanoyi oder Phenylbutanoyi; 2-Pyridyl-(C₁-C₆)-alkanoyi; 3-Pyridyl-(C₁-C₆)-alkanoyi;
 - 4-Pyridyi-(C₁-C₂)-alkanoyi; gegebenenfalis durch Halogen, (C₁-C₇)-Alkyi, (C₁-C₇)-Alkoxy oder (C₁-C₇)-Alkoxy od
 - Pyridyi-3-carbonyi; Benzolsulfonyi;
 - (C₁-C₁₀)-Alkoxycarbonyi, wie Methoxycarbonyi, Ethoxycarbonyi, Isobutoxycarbonyi oder tert.-Butoxycarbonyi; substitulertes (C₁-C₁₀)-Alkoxycarbonyi, wie 2-(Trimethylsilyi)-ethoxycarbonyi, 2,2,2-Trichlorethoxycarbonyi oder 1,1-Dimethyl-2,2,2-trichlorethoxycarbonyi;
- 50 (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₆)-alkoxycarbonyl, wie Benzyloxycarbonyl, 1- oder 2-Naphthylmethoxycarbonyl oder 8-Fluorenylmethoxycarbonyl,
 - Reste tragenden -N-CH- Gruppe ein Tetrahydroisochinolin oder Azabicyclooctan-Gerüst.
- R3 und R4 sind unabhängig voneinander besonders bevorzugt Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Isopropyl, n-ss Propyl, n-Butyl, Isobutyl, sec.-Butyl, 3-Guanidinopropyl, Carbamoylmethyl, 2-Carbamoylethyl, Carboxymethyl, 2-Carboxyethyl, Mercaptomethyl, 2-(Methylthio)ethyl, (1-Mercapto,1-methyl)ethyl, Hydroxymethyl, 1-Hydroxyethyl, Amino, Aminomethyl, 2-Aminoethyl, 3-Aminopropyl, 4-Aminobutyl, N,N-Dimethylamino, Cyclohexylmethyl, Imidazol-4-yl-methyl, Benzyl, 2-Methylbenzyl, 3-Methylbenzyl, Indol-3-yl-methyl, 4-Hydroxy-

benzyl, 4-Methoxybenzyl, 3,4-Dihydroxybenzyl, 3,4-Dimethoxybenzyl, (Benzdloxolan-5-yl)methyl, 2-Thienyl, 2-Thienylmethyl, 2-(3-Thienyl)ethyl, 4-Chlorbenzyl, 2-(Methylsulfinyl)ethyl, 2-(Methylsulfinyl)ethyl, 2-(Methylsulfinyl)ethyl, 2-(Methylsulfinyl)ethyl, 2-Pyridylmethyl, 3-Pyridylmethyl, 4-Pyridylmethyl, Cyclohexyl, (1-Methyl-imidazol-4-yl)methyl, (3-Methyl-imidazol-4-yl)methyl, 1-Naphthylmethyl, 2-Naphthylmethyl, 2-Phenylethyl, 2-Thiazolylmethyl, 4-Thiazolylmethyl, 3-Pyrazolylmethyl, 4-Pyrimidinylmethyl, Indol-2-yl-

methyl, 2-Benzo[b]thienyimethyl, 3-Benzo[b]thienyimethyl, 2-Furyimethyl,

oder bilden mit R² bzw. R³ Ringsysteme wie vorstehend unter R² definiert, R⁴ ist besonders bevorzugt (C₂-C₁₂)-Alkyl; mono- oder bicyclisches (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl oder (C₃-C₁₂)-Cycloalkylteil gegebenenfalls durch (C₁-C₄)-Alkyl substituiert ist;

10 (C6-C10)-Arylmethyl; Dithiolanyl; Dithiolanylmethyl;

Dithlanyl und Dithlanylmethyl,

R³ ist besonders bevorzugt Wasserstoff, Azido, Azidomethyl, 2-Azidoathyl, (C₁-C₁)-Alkyl, (C₂-C₁₂)-Cycloalkyl, (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl-(C₁-C₂)alkyl, 3-(2-Pyridyl)-propyl, 3-(3-Pyridyl)-propyl, 3-(4-Pyridyl)-propyl, Imidazol-2-yl, Imidazol-1-yl, Imidazol-4-yl, (Imidazol-2-yl)-propyl, (Imidazol-1-yl)-propyl, (Imidazol-4-yl)-propyl, [1-(C₁-C₄)-Alkylimidazol-2-yl]-propyl, (Imidazolin-2-yl)-propyl,

R⁵ und R? sind wie auf Seite 10 definiert,

R³ bedeutet besonders bevorzugt Wasserstoff oder Methyl oder blidet zusammen mit R³ und der diese Reste tregenden -N-CH- Gruppe ein Tetrahydroisochinolin- oder Azebicyclooctan-Gerüst,

R¹º bedeutet besonders bevorzugt Wesserstoff oder blidet zusammen mit R¹ und den diese tragenden Atomen ein mono-oder bicyclisches gesättigtes oder tellweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgiledem, das außer Kohlenstoff noch 1 Schwefelatom enthält, welches besonders bevorzugt zum Sulfon oxydiert ist, oder blidet zusammen mit R³ und den diese tragenden Atomen ein Thiochromansystem, dessen Schwefelatom besonders bevorzugt zum Sulfon oxydiert ist.

R11 und R12 sind unabhängig vonelnander besonders bevorzugt Wasserstoff, Hydroxy, Phenyl, 2-Thienyl, 2-,

3- oder 4-Pyridyl, 1- oder 2-imidazolyi, 1-Naphthyi, 2- oder 3-Benzo[b]thlenyl,

n und m sind unabhängig voneinander besondere bevorzugt 0, 1 oder 2,

R13 ist besonders bevorzugt Wasserstoff oder (C1-C1)-Alkyl.

R14 und R19 sind wie auf Seite 11 definiert,

Die Erfindung betrifft weiterhin ein Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formei I, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man ein Fragment mit endständiger Carboxylgruppe oder dessen reaktives Derivat mit einem entsprechenden Fragment mit freier Aminogruppe kuppeit, gegebenenfalls zum Schutz weiterer funktioneller Gruppen (eine) temporär eingeführte Schutzgruppe(n) abspattet und die so erhaltene Verbindung gegebenenfalls in ihr physiologisch verträgliches Salz überführt.

Fragmente einer Verbindung der Formel I mit einer endständigen Carboxylgruppe besitzen die

as nachstehenden Formein VI bis VII

Fragmente einer Verbindung der Formel i mit einer endständigen Aminogruppe besitzen die nachstehenden Formeln VIII bis X

$$R^9$$
 R^8 Q R^2 R^3 Q R^4 R^4 R^4 R^4 R^4 R^5 R^6 R^6 R^7 (VIII)

$$R^{2} R^{3} O R^{4}$$

$$HN - CH - C - HN - CH - CH - R^{5}$$

$$OR^{6} OR^{7}$$
(IX)

$$H_2N - CH - CH - R^5$$

$$OR^6 OR^7$$
(X)

Methoden, die zur Herstellung einer Amidbindung geeignet sind, werden z.B. in Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Band 15/2; Bodanszky et al., Peptide Synthesis, 2nd ed. (Wiley & Sons, New York 1978) oder Gross, Meienhofer, The Peptides: Analysis, synthesis, biology (Academic Press, New York 1979) beschrieben. Vorzugsweise werden die folgenden Methoden herangezogen:

Aktivestermethode mit N-Hydroxy-succinimid, 1-Hydroxybenzotriazoi oder 3-Hydroxy-4-oxo-3,4-dihydro-1,2,3-benzotriazin als Aikohoikomponente, Kupplung mit einem Carbodlimid wie Dicyclohexylcarbodlimid oder mit Propanphosphonsäureanhydrid und die Gemischt-Anhydrid-Methode mit Proaloylchlorid oder Chlorameisensäureethylester oder -Isobutylester.

Fragmente der Formel VI, sofern sie unter

- a) Formel II fallen, werden nach den allgemein bekannten Methoden zur Herstellung von Aminosäuren synthetisiert;
- b) Formel III fallen, werden ausgehend von den entsprechenden Aminosäuren synthetisiert, wobei deren Chiralitätszentrum erhalten bleibt. Diazotlerung bei -20°C bis 50°C in verd. Mineralsäuren führt zu æ-Bromcarbonsäuren oder über die Milchsäuren zu æ-Trifluormethansulfonyloxy-Carbonsäuren, die mit einem R¹ und R¹0 tragenden Nucleophil umgesetzt werden können;
 - c) Formel IV fallen, werden ausgehend von Malonestern hergestellt, deren Alkylierung mit Arylalkylhalogeniden mono- oder disubstituierte Malonester liefert, die nach Verseifung durch Decarboxylierung in die gewünschten Derivate überführt werden. Für den Fall, daß einer der Reste R¹¹ oder R¹² Hydroxy bedeutet, geht man von der entsprechenden Aminosäure aus und erhält nach Diazotierung (wie oben beschrieben) die Milchsäure (Anzahl der R¹¹ oder R¹² tragenden CH₂-Gruppen = 0) oder man geht von der substituierten Malonsäure aus, wobei Monoverseifung und selektive Reduktion (mit z.B. Diboran oder LIAIH₄) die 2-substituierte 3-Hydroxy-propionsäure ergibt.

Fragmente der Formei VII werden nach den allgemeinen bekannten Methoden zur Herstellung von Aminosäuren und Peptiden synthetisiert.

Zur Synthese der Fragmente der Formel X werden N-geschützte «Aminosäuren nach B. Castro et al. (Synthesis 1983, 676) in die «Aminosidehyde überführt. Dann erfolgt Wittig-Reaktion mit einem den Rest B³ tragenden Phosphoniumsalz und anschließend eine Hydroborierung.

Die zur Herstellung von Verbindungen der Formei I erforderlichen Vor- und Nachoperationen wie Einführung und Abspaltung von Schutzgruppen sind literaturbekannt und sind z.B. in T.W. Greene "Protective Groups in Organic Synthesis" (John Wiley & Sons, New York, 1981) beschrieben. Salze von Verbindungen der Formei I mit salzbildenden Gruppen werden in an sich bekannter Weise hergestellt,

indem man z.B. eine Verbindung der Formel I mit einer basischen Gruppe mit einer stöchiometrischen Menge einer geeigneten Säure oder Verbindungen der Formel I mit einer sauren Gruppe mit einer stöchlometrischen Menge einer geeigneten Base umsetzt. Stereolsomerengemische, Insbesondere Diastereomerengemische, die gegebenenfalls bei der Synthese von Verbindungen der Formel I anfallen, können in an sich bekannter Weise durch frektionierte Kristeilisation oder durch Chromatographie getrennt werden.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel i weisen enzymhemmende Eigenschaften auf, insbesondere hemmen sie Aspartylprotessen wie das Renin.

Renin wird als Folge verschiedener Stimuli (Volumendepletion, Natriummangel, \$-Rezeptorenstimulation) von den judagiomerulären Zeilen der Niere in den Blutkreislauf sezemiert. Dort spaltet es von dem aus der Leber ausgeschiedenen Angiotensinogen das Decapeptid Angiotensin i ab. Dieses wird durch das "angiotensin converting enzyme" (ACE) in Angiotensin II überführt. Angiotensin II spielt eine wesentliche Rolle bei der Blutdruckregulation, da es direkt den Blutdruck durch Gefäßkonstriktion steigert. Zusätzlich stimutiert es die Sekretion von Aldosteron aus der Nebenniere und erhöht auf diese Weise über die Hemmung der Natrium-Ausscheidung das extrazeiltuläre Flüssigkeitsvolumen, was seinerseits zu einer Blutdrucksteigerung beiträgt. Hemmer der enzymatischen Aldivität des Renins bewirken eine verminderte Bildung von Angiotensin II, was eine verminderte Bildung von Angiotensin II zur Folge hat. Die Emiedrigung der Konzentration dieses aktiven Peptidhormons ist die direkte Ursache für die blutdrucksenkende Wirkung von Renin-Hemmern.

Die Wirksamkeit von Renin-Hemmem kann durch in-vitro-Tests überprüft werden. Hierbei wird die Verminderung der Bildung von Angiotensin i in verschiedenen Systemen (Humanplasma, gereinigtes Humanrenin) gemessen.

1. Testorinzio

28

30

Z.B. Humanplasma, welches sowohl Renin als auch Anglotensinogen enthält, wird bei 37°C mit der zu testenden Verbindung inkublert. Dabei wird aus Anglotensinogen unter der Einwirkung von Renin Anglotensin I freigesetzt, das anschließend mit einem handelsüblichen Radioimmunoassay gemessen werden kann. Diese Anglotensin-Freisetzung wird durch Renin-Inhibitoren gehemmt.

2. Gewinnung des Plasmas

Das Blut wird von freiwilligen Probanden gewennen (ca. 0,5 I pro Person; Bluko-Entnahmegerät der Fa. as ASID Bonz und Sohn, Unterschießheim) und in teilweise evakulerten Flaschen unter Elskühlung aufgefangen. Die Gerinnung wird durch Zugabe von EDTA (Endkonzentration 10 mM) verhindert. Nach dem Zentrifugieren (Rotor HS 4 (Sorvali), 3 500 Upm, 0-4°C, 15 mln; wiederholen, falls erforderlich) wird das Plasma vorsichtig abpipettiert und in geeigneten Portionen bei -30°C eingefroren. Für den Test werden nur Plasmen mit ausreichend hoher Reninaktivität verwendet. Plasmen mit niedriger Reninaktivität werden durch eine Kältebehandlung (-4°C, 3 Tage) aktiviert (Prorenin → Renin).

3. Dürchführung des Tests

Angiotensin I wird mit dem Renin-Mala®-Kit (Serono Diagnostics S.A., Coinsins, Schweiz) bestimmt. Die inkubation des Plasmas wird nach der dort angegebenen Anieltung durchgeführt:

inkubationsansatz: 1000 µl Plasma (bei 0-4° C aufgetaut)

100 µl Phosphatpuffer (pH 7,4)

Zusatz von 10⁻⁴ M Ramiprilat)

60 10 M PMSF-Lösung

10 µl 0,1 % Genapol PFIC

12 μl DMSO bzw. Testpräparat

Die Testpräparate werden i.a. 10⁻² M in 100 % Dimethylsulfoxid (DMSO) gelöst und mit DMSO entsprechend verdünnt; der Inkubationsansatz enthält max. 1 % DMSO.

Die Ansätze werden in Eis gemischt und für 1 Stunde zur Inkubation in ein Wasserbad (37 °C) gestellt. Aus einem zusätzlichen Ansatz ohne inhibiter werden ohne weitere Inkubation insgesamt 6 Proben (jeweils 100 μl) zur Bestimmung des Ausgangs-Anglotensin I-Gehaltes des verwendeten Plasmas entnommen.

Die Konzentrationen der Testpräparate werden so gewählt, daß etwa der Bereich von 10-90 %

Enzymhemmung abgedeckt ist (mindestens fünf Konzentrationen). Am Ende der inkubationszeit werden aus jedem Ansatz drei 100 µl-Proben in vorgekühlten Eppendorf-Gefäßen auf Trockenels eingefroren und bei ca. -25°C für die Anglotensin I-Bestimmung aufbewahrt (Mittelwert aus drei Einzelproben).

Angiotensin i-Radioimmunoassay (RIA)

Es wird exakt die Gebrauchsanweisung des RIA-Kits (Renin-Maia®-Kit, Serono Diagnostics S.A., Coinsins, Schweiz) befolgt.

Die Eichkurve umfaßt den Bereich von 0,2 bis 25,0 ng Anglotensin I pro mi. Der Basis-Anglotensin I-Gehalt des Plasmas wird von allen Meßwerten abgezogen. Die Plasma-Renin-Aktivität (PRA) wird als ng Ang I/mi x Stunde angegeben. PRA-Werte in Gegenwart der Testsubstanzen werden auf einen Ansatz ohne Inhibitor (= 100 %) bezogen und als % Restaktivität angegeben. Aus der Auftragung von % Restaktivität gegen die Konzentration (M) des Testpräparates (logarithmische Skala) wird der IC₅₀-Wert abgelesen.

Die in der vorliegenden Erfindung beschriebenen Verbindungen der allgemeinen Formel I zeigen in dem in-vitro-Test Hemmwirkungen bei Konzentrationen von etwa 10⁻⁵ bis 10⁻¹⁶ Mol/l.

Renin-Hemmer bewirken an salzverarmten Tieren eine Blutdrucksenkung. Da sich menschliches Renin von dem Renin anderer Spezies unterscheidet, werden zum in-vivo-Test von Renin-Hemmem Primaten, wie zum Beispiel Rhesus-Affen, herangezogen. Primaten-Renin und Human-Renin sind in ihrer Sequenz weitgehend homolog. Durch i.v. injektion von Furosemid wird eine endogene Renin-Ausschüttung angeregt. Anschließend werden die Testverbindungen verabreicht und ihre Wirkung auf Blutdruck und Herzfrequenz wird gemessen. Die Verbindungen der vorliegenden Erfindung sind hierbei in einem Dosisbereich von etwa 0,1 - 5 mg/kg i.v. wirksam, bei intraduodenaler Applikation per Gastroskop im Dosisbereich von etwa 1 - 50 mg/kg. Die in der vorliegenden Erfindung beschriebenen Verbindungen der allgemeinen Formel I können als Antihypertensiva sowie zur Behandlung der Herzinsuffizienz verwendet werden.

Zum Gegenstand der Erfindung gehört weiterhin die Verwendung von Verbindungen der Formei I zur Herstellung von Arzneimittel zur Bluthochdrucktherapie und der Behandlung der kongestiven Herzinsuffizienz sowie die genannten Arzneimittel.

Pharmazeutische Präparate enthalten eine wirksame Menge des Wirkstoffs der Formei I zusammen mit einem anorganischen oder organischen pharmazeutisch verwendbaren Trägerstoff.

Die Anwendung kann Intranesal, Intravenös, subkutan, peroral oder Intraduodenal erfolgen. Die Dosierung des Wirkstoffs hängt von der Warmbillter-Spezies, dem Körpergewicht, Alter und von der Applikationsert ab

Die pharmazeutischen Präparate der vorliegenden Erfindung werden in an sich bekannten Lösungs-, Misch-, Granulier-oder Dragierverfahren hergestellt.

Für die orale Anwendungsform werden die aktiven Verbindungen mit den dafür üblichen Zusatzstoffen wie Trägerstoffen, Stabilisatoren oder Inerten Verdünnungsmitteln vermischt und durch übliche Methoden in geeignete Darreichungsformen gebracht, wie Tabietten, Dragees, Steckkapsein, wäßrige, alkoholische oder ölige Suspensionen oder wäßrige, alkoholische oder ölige Lösungen. Als Inerte Träger können z.B. Gummi arabicum, Magnesia, Magnesiumcarbonat, Kallumphosphat, Milchzucker, Glucose, Magnesiumstearyifumarat oder Stärke, insbesondere Maisstärke verwendet werden. Dabei kann die Zubereitung sowohl als Trocken- als auch als Feuchtgranulat erfolgen. Als ölige Trägerstoffe oder Lösungsmittel kommen beispielsweise pflanzliche oder tierische Öle in Betracht, wie Sonnenblumenöl und Lebertran.

Zur subkutanen oder intravenösen Applikation werden die aktiven Verbindungen oder deren physiologisch verträgliche Satze, gewünschtenfalls mit den dafür üblichen Substanzen wie Lösungsvermittler, Emulgatoren oder weitere Hilfsstoffe in Lösungen, Suspensionen oder Emulsionen gebracht. Als Lösungsmittel kommen z.B. in Frage: Wasser, physiologische Kochsatziösungen oder Alkohole, z.B. Ethanol, Propandiol oder Glycerin, daneben auch Zuckarlösungen wie Glucose-oder Mannitiösungen, oder auch eine Mischung aus den verschiedenen genannten Lösungsmitteln.

Verzeichnis der verwendeten Abkürzungen:

56

50

Ac	Acetyl
Boc	tertButoxycarbonyl
BuLl	n-Butyllithium
DC .	Dünnschichtchromatographie
DCC	Dicyclohexylcarbodilmid
DCI	Description Chemical Ionisation
DIP	Dilsopropylether
DNP	2,4-Dinitrophenyl
DMF	Dimethylformamid
DMSO	Dimethylsulfoxid
EE	Essigsäuresthylester
8	Electron Impact
Etoc	Ethoxycarbonyl
FAB	Fast atom bombardment
H .	Hexan
HOBt	1-Hýdroxybenzotriazol
Iva	Isovateryl
M	Molekularpeak
MeOH	Methanol
MS	Massenspektrum
MTB	Methyl-tertbutylether
Nva	Norvalin
Nie	Norleucin
R.T.	Raumtemperatur
Schmp.	Schmelzpunkt
Sdpxt	Sledepunkt bei xx Torr
Thi	β-2-Thienylalanin
THF	Tetrahydrofuran
Z	Benzyloxycarbonyl.

Die sonstigen für Aminosäuren verwendeten Abkürzungen entsprechen dem in der Peptidchemie üblichem Drei-Buchstaben-Code wie er z.B. in Eur. J. Bicchem. 138, 9 - 37 (1984) beschrieben ist. Falls nicht ausdrücklich anders angegeben, handelt es sich Immer um Aminosäuren der L-Konfiguration.

Die nachstehenden Beispiele dienen zur Erläuterung der vorliegenden Erfindung, ohne daß diese darauf beschränkt wäre.

Deispiel 1

15

26

30

[3-tert.-Butylsulfonyl, 2-(2)-thlenylmethyl]proplonyl-Nva-[1-cyclohexylmethyl,2-(4,4,5,5-tetramethyl-1,3,2-dloxaborolan-2-yl),5-methyl]hexylamid

348 mg [3-tert-Butylsulfonyt,2-(2)-thlenylmethyl]-proplonyl-Nva-OH werden in 40 ml THF gelöst und bel -20°C zunächst 98 µl N-Methylmorpholin, dann 115 µl Chloramelsensäurelsobutylester zugespritzt. Nach 10 Minuten bel -20°C wird 123 µl Triethylamin addlert. Das so erhaltene gemischte Anhydrid wird bel -20°C zu einer Lösung von 400 mg [1-Cyclohexylmethyl,2-(4,4,5,5-tetramethyl-1,3,2-dioxaborolan-2-yl),5-methyl]hexylammonlum-trifluoracetat in 40 ml THF zugespritzt. Es wird 1 h bel -20°C gerührt und 22 h bel R.T. stehen gelassen. Man verdühnt mit 100 ml MTB, wäscht 2x mlt je 30 ml 5 % wäßriger NaHSQ4-Lösung und 2x mlt je 30 ml 5 % wäßriger Na₂CO₃-Lösung. Die organische Phase wird über Na₂SO₄ getrocknet und das Solvens im Vakuum entiemt. Nach Chromatographie an Kleselgel mit MTB/DIP = 1:1 erhält man 160 mg der Titelverbindung als farblose Kristalle.

5 R, (MTB/DIP 1:1) = 0.50 MS (FAB):709 (M+1)

a) [3-t-Butylsulfonyl,2-(2-thienylmethyl)]propionyl-Nva-OH

490 mg [3-t-Butylsulfonyl,2-(2-thienylmethyl)]propionyl-Nva-OMe werden in 4 ml Methanol gelöst, 0,4 ml H₂O sowie 0,7 ml 2N NaOH zugegeben und 5h bel R.T. gerührt. Mit NaHSO₄-Lösung wird auf pH=2 angesäuert und 3x mit 50 ml EE extrahlert. Anschließend wird über Na₂SO₄ getrocknet und das Solvens im Vakuum entfernt. Man erhält 470 mg blaßgelbes Harz.

 R_{t} (EE) = 0,24 MS (FAB): 390 (M+1)

b) [3-t-Butylsulfonyl,2-(2-thlenylmethyl)]propionyl-Nva-OMe

1,5 g [3-t-Butylsulfonyl,2-(2-thlenylmethyl)]propionsäure sowie 0,95 g Nva-OMe x HCl werden in 40 ml CH₂Cl₂ gelöst und bei 10°C zunächst 3,8 ml Triethylamin, dann 3,5 ml einer 50 % Lösung von Propanphosphonsäure-Anhydrid in CH₂Cl₂ zugegeben. 20 h wird bei R.T. gerührt, das Solvens im Vakuum entfernt, in 100 ml MTB aufgenommen und mit je 100 ml NaHSO₄-Lösung und NaHCO₂-Lösung gewaschen. Über Na₂SO₄ wird getrocknet, das Solvens im Vakuum entfernt und mit EE/H 1:1 chromatographlert. Man erhält 2 diastereomere Öle, die getrennt welter verarbeitet werden.

and the second s	
Diastereomer 1 R _I (EE/H 1:1) = 0,30	0,95 g
Diastereomer 2 R; (EE/H 1:1) = 0,20	0,95 g

20

'MS (DCI, für beide Diastereomere gleich): 404 (M+1)

25 c) [3-t-Butylsulfonyl,2-(2-thienylmethyl)]proplons&ure

4,4 g [3-t-Butylsulfonyl,2-(2-thienylmethyl)]propionsäuremethylester werden in 50 ml 5N HCl suspendiert und 2 h zum Rückfluß erhitzt. Nach Abkühlung wird 3x mit 50 ml EE extrahiert, über Na₂SO₄ getrocknet und das Solvens im Vakuum entfernt. Man erhält 4,0 g der Titelverbindung als blaßgelbes ÖL R_t (MTB) = 0,15 - 0,25 MS (DCI): 291 (M+1)

d) [3-t-Butylsulfonyl,2-(2-thlenylmethyl)]proplonsEuremethylester

8,4 g [3-t-Butylthio,2-(2-thienylmethyl)]proplansäuremethylester werden in 100 ml CH₂Cl₂ gelöst und 10,6 g m-Chlorperbenzoesäure unter Elskühlung portionswelse zugegeben. 1 h wird bei R.T. gerührt, anschließend zunächst mit 100 ml 10 % Na₂SO₂, dann mit 100 ml NaHCO₃ gewaschen. Über Na₂SO₄ wird getrocknet und das Solvens im Vakuum entfernt. Man erhält 7,2 g der Titelverbindung als farbloses Öl. R₁ (MTB) = 0,58 MS (DCI): 305 (M+1)

e) [3-t-Butyithio,2-(2-thienylmethyl)]propionsauremethylester

6,1 ml t-Butylmercaptan werden in 100 ml MeOH (wasserfrel) gelöst und unter Argon 130 mg NaH zugegeben. Anschließend werden 7,6 g 2-(2-Thienylmethyl)acrylsäure-methylester zugetropft und 4 h bei R.T. gerührt. Das Solvens wird im Vakuum entfemt, in 100 ml MTB aufgenommen und mit 100 ml 5 % NaHSO₄-Lösung gewaschen. Über Na₂SO₄ wird getrocknet und das Solvens im Vakuum entfemt. Man erhält 10,4 g der Titelverbindung als blaßgelbe Fiüssigkeit, die ohne Reinigung und Charakterisierung weiter eingesetzt wird.

 $R_{\rm f}$ (DIP/H 1:5) = 0,31

f) 2-(2-Thienylmethyl)acrylsäure-methylester

11,8 g 2-Thienylmethylmalonsäure-monomethylester, 5,8 ml Diethylamin und 5,0 ml 38 % wäßrige Formaldehyd-Lösung werden bei R.T. unter Argon 1 h gerührt. Das Wesser wird anschließend im Vakuum entfernt und der Rückstand chromatographiert. Man erhält 7,8 g der Titelverbindung als farblose Flüssigkeit. R₁ (MTB/H 1:5) = 0,49

g) 2-Thienyimethylmalonsäure-monomethylester

20,1 g 2-Thienylmethylmalonsäure-dimethylester werden in 300 ml MeOH gelöst und 5,0 g KOH zugegeben. Bei R.T. wird 7 h gerührt, das Solvens im Vakuum entiemt und mit je 100 ml 5 % Na₂CO₃-Lösung und EE aufgenommen. Anschließend wird die wäßinge Phase auf pH=2 angesäuert und 3 x mit je 100 ml EE extrahiert. Über Na₂SO₄ wird getrocknet und das Solvens im Vakuum entiemt. Man erhält 16,0 g der Titelverbindung als blaßgeibes Öl.
R₁ (EE/MeOH 6:1) = 0,3 - 0,4

10

h) 2-Thienylmethylmalonsäure-dimethylester

87.8 g Malonsäuredimethylester und 41/0 g Kallum-t-butylat werden unter Elskühlung in 1,1 l THF (wasserfrel) gelöst und unter Argon 44,1 g 2-Thlenylmethylchlorid in 500 ml THF zugetropft. 3 h wird bei R.T. gerührt, das KCI abfilitiert, das Solvens im Vakuum entfernt und der Rückstand chromatographiert. Man erhält 33,8 g der Titelverbindung (I) als farbloses Öl neben 8,8 g Bis-(2-Thlenylmethyl)-malonsäuredimethylester (II)

R_i (I) (Toluol/DIP 20:1) = 0,35 R_i (II) (Toluol/DIP 20:1) = 0,44

20

g) 2-Thlenylmethylchlorid

252 g Thiophen werden in 128 ml konzentrierter wäßriger HCl suspendiert und bei 0°C 1 h lang HCl-Gas eingeleitet. Anschließend werden ohne Unterbrechung des HCl-Stromes 255 ml 35 % wäßrige Formaldehydiösung zugetropft und weitere 15 Minuten bei 0°C gerührt. Nach Abtrennung der organischen Phase wird die wäßrige Phase noch 2x mlt 600 ml CH₂Cl₂ extrahiert. Anschließend wird 2x mlt 600 ml gesättigter wäßriger Na₂CO₃ gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet, das Solvens im Vakuum entfernt und destilliert. Man erhält 174 g der Titelverbindung als farbiose Flüssigkeit.

no Sdp₂₂ = 81 - 84 °C

h) [1-Cyclohexylmethyl,2-(4,4,5,5-tetramethyl-1,3,2-dloxaborolan-2-yl),5-methyl]hexylammonium-trifluoracetat

520 mg Z-[1-Cyclohaxyimethyi,2-(4,4,5,5-tetramethyi-1,3,2-dloxaborolan-2-yi),5-methyi]haxylamin und 95 μl Trifiuoressigsäure werden in 10 ml EtOH gelöst, mit 105 mg Pd/C versetzt und 2,5 h bei R.T. unter 1 bar Druck hydriert. Anschließend wird der Katalysator abfiltriert und das Solvens im Vakuum entfernt. Man erhält 400 mg der Titelverbindung als farbloses Öt, das ohne Reinigung weiter eingesetzt wird.

MS (DCI): 338 (M+1)

40

35

i) Z-[1-Cyclohexylmethyl,2-(4,4,5,5-tetramethyl-1,3,2-dioxaborolan-2-yi),5-methyl]hexylamin

6,5 g Z-(1-Cyclohexylmethyl,5-methyl)-hex-2-en-amin werden in 190 ml THF unter Argon gelöst. Bei 0°C wird 5,7 ml BH₂.S(CH₃)₂ zugetropft und 1 h bei R.T. gerührt. Anschließend wird langsam Wasser zugetropft bis die Wasserstoffentwicklung beendet ist. Das Solvens wird im Vakuum entiemt und 2x mit je 100 ml Toluci nachrotiert. Der Rückstand wird in 120 ml CH₂Cl₂ gelöst und 11,2 g Pinakol zugegeben. 4 h wird am Wasserabscheider gekocht, das CH₂Cl₂ im Vakuum entiemt und an Kleselgel mit EE/n-Hexan = 1:8 chromatographiert. Man erhält 4,7 g der Titelverbindung als Diastereomerengemisch, das durch erneute Chromatograpie getrennt werden kann.

R₁ (EE/n-Hexan = 1:8) = 0,25 0,22 MS (DCI): 472 (M+1)

k) Z-(1-Cyclohexylmethyl,5-methyl)-hex-2-en-amin

66

13.1 g (Isopentyl, triphenyl)phosphoniumbromid werden in 280 ml THF suspendiert und mit 3,2 g Kallum-tert.-Butylst versetzt. 2,5 h wird bei R.T. gerührt, dann auf 0°C gekühlt und 8,3 g Z-(2(S)-Cyclohexylmethyl)-aminoacetaldehyd in 100 ml THF zugetropft. 1 h wird bei R.T. gerührt, mit 200 ml MTB.

versetzt und 2x mit je 50 mi 6 % wäßriger NaHSO4-Lösung und 2x mit je 50 mi 5 % wäßriger NaHCO3-Lösung gewaschen. Die organische Phase wird über Na2SO4 getrocknet und das Solvens im Vakuum entremt. Nach Chromatographie an Kieselgel erhält man 6,5 g der Titelverbindung als farbloses Öl. R_I (EE/n-Hexan = 1:8) = 0,28 MS (DCI): 344 (M+1)
Beispleie 2 und 3 wurden analog Beisplei 1 synthetisiert:

Beispiel 2

[2-(S)-Benzyl,3-tert.-butylsuifonyl]propionyl-Nvz-[1-cyclohexylmethyl,2-(4,4,5,5-tetramethyl-1,3,2-dioxaborolan-2-yl),5-methyl]hexylamid

P. (MTB/DIP 1:1) = 0.52 MS (FAB): 703 (M+1)

Beispiel 3

[3-tert.-Butylsulfonyl,2-(1-naphthylmethyl)]propionyl-Val-[1-cyclohexylmethyl,2-(4,4,5,5-tetramethyl-1,3,2-dioxaborolan-2-yl),2-cyclopentyl]methylamid

 R_{s} (MTB/DIP 1:1) = 0,42 MS (FAB): 751 (M+1)

Beispiel 4

25

35

Boc-Phe-His-[1-Cyclohexylmethyl,2-(4,4,5,5-tetramethyl-1,3,2-dloxaborolan-2-yl),5-methyl]hexylamid

300 mg Boc-Phe-His(DNP)-[1-Cyclohexylmethyl,2-(4,4,5,5-tetramethyl-1,3,2-dioxaborolan-2-yi),5-methyl]-hexylamid werden in 5 mi Acetonitril gelöst und mit 281 µl Thiophenol versetzt. 3 h wird bei R.T. gerührt, das Solvens I. Vak. entfemt und an Kleseigel mit MeOH/EE 1:20 chromatographiert. Man erhält 130 rog der Titelverbindung als farbloses amorphes Pulver.

R; (EE/MeOH 20:1) = 0,35 MS (FAB) : 722 (M+1)

a) Boo-Phe-His(DNP)-[1-Cyclohexylmethyl,2-(4,4,5,5-tetramethyl-1,3,2-dloxaborolan-2-yl),5-methyl]hexylamid

Die Titelverbindung wurde analog Belspiel 1 synthetisiert. Rf (MTB) = 0,27 MS (FAB) : 872 (M+1) Belspiel 5 wurde analog Belspiel 4 synthetisiert:

Beispiel 5

[2-(S)-Benzyl,3-tert.-butylsuifonyl]proplonyl-His-[1-cyclohexylmethyl,2-(4,4,5,5-tetramethyl-1,3,2-dioxaborolan-2-yl),5-methyl]hexylamid

R: (EE/MeOH 10:1) = 0,20 MS (FAB): 741 (M+1)

Beispiel 6

[2-(S)-Benzyl,3-tert.-butylsulfonyl]proplonyl-His-[1-cyclohaxylmethyl,2-dihydroxyboryl,5-methyl]hexylamid

217 mg der Titelverbindung des Beispiels 5 und 220 µl Titanisopropoxid werden in 100 mi n-Propanol gelöst und 8 h gekocht an einem Soxhiet-Extraktor, der mit Molekularsieb 0,3 nm gefüllt ist. Die Reaktionslösung wird auf 100 ml ges. NaHCO₃-Lösung gegossen, das TiO₂ abfiltriert. 3 mai mit 50 ml EE

extrahlert und über Na_2SO_+ getrocknet. Das Solvens wird I. Vak. entfernt und an Kleseigel mit $CH_2Cl_2/MeOH$ 10:1 chromatographiert. Man emält 43 mg der Titelverbindung als weißes emorphes Pulver. R_1 ($CH_2Cl_2/MeOH$ 10:1) = 0,28 MS (FAB): 659 (M+1)

Ansprüche

5

10

18

30

38

1. Verbindung der Formel I

$$R^{2}$$
 R^{3} R^{4} $CH - CO - NH - CH - CH - R^{5}$ (1)

in welcher
A einen Rest der Formein II, III oder IV bedeutet

$$R^9 R^8 O$$
 $R^1 - N - CH - C -$
(11)

$$R^{10} R^{8} O$$

$$R^{1} - CH - CH - C - (III)$$

$$R^{11} - (CH_2)_n - CH - C - (CH_2)_m$$
(IV)

worin

R¹ a₁) Wasserstoff, (C₁-C₁₂)-Alkyl, das gegebenenfalls ein-oder zweifach ungesättigt ist und das gegebenenfalls durch bis zu 3 gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe Hydroxy, (C₁-C₂)-Alkoxy, Carbamoyl, (C₁-C₂)-Alkanoyloxy, Carboxy, (C₁-C₂)-Alkoxycarbonyl, F, Cl, Br, I, Amino, Amidino, das gegebenenfalls durch einen, zwei oder drei (C₁-C₂)-Alkylreste substituiert sein kann, Guanidino, das gegebenenfalls durch einen, zwei, drei oder vier (C₁-C₂)-Alkylreste substituiert sein kann, (C₁-C₂)-Alkylamino, Di-(C₁-C₂)-Alkylreste substituiert sein kann, (C₁-C₂)-Alkylamino, Di-(C₁-C₂)-Alkylreste substituiert sein kann, (C₁-C₂)-Alkylreste substituiert sein kann, (C₁-C

Contract Con

eines 5- oder 8-gliedrigen monocyclischen oder 9-oder 10-gliedrigen bicyclischen teilweise oder vollständig hydrierten Heteroaromaten, mit mindestens 1 C-Atom, 1 - 4 N-Atomen und/oder 1 - 2 S-Atomen und/oder 1 - 2 O-Atomen als Ringglieder steht, und der gegebenenfalls wie (C₅-C₁₄)-Aryl unter a₁) definiert, mono-, di-oder trisubstitulert ist, bedeutet

oder

82) einen Rest der Formei V bedeutet

R1 - W , (V)

worln R1 wie R1 unter a1) definiert ist und W für

-CO-, -O-CO-, -SO₂-, -SO-, -NH-SO₂-, -NH-CO-, -CH(OH)-oder -N(OH)- staht;

R² Wasserstoff oder (C₁-C₁)-Alkyl bedeutet, oder zusammen mit R³ und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicycilsches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgiledem bildet; R³ und R³ unabhängig voneinander wie R¹ und a₁) definiert sind oder zusammen mit R² bzw. mit R³ und den diese tragenden Atomen Ringsysteme mit 5-12 Ringgiledem bilden wie oben definiert:

R⁴ (C₃-C₁₂)-Alkyl, mono-, bi- oder tricyclisches (C₃-C₁₈)-Cycloalkyl, (C₂-C₁₈)-Cycloalkylmethyl, (C₂-C₁₈)-Cycloalkylethyl, wobel der Cycloalkyltelli gegebenenfalls durch (C₁-C₅)-Alkyl substituiert ist; Dithlolanyl; (C₅-C₁₄)-Aryimethyl; Dithlolanylmethyl; Dithlanylmethyl oder Dithlanylethyl bedeutet; R³ Wasserstoff; Azido: Azido-(C₁-C₄)-alkyl; (C₁-C₁₂)-Alkyl, das gegebenenfalls durch Hydroxy. Azido oder Hydroxy und Azido substitulent sein kann; (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl; (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl-(C₁-C₅)-alkyl; C₃-C₁₂)-Cycloalkylsulfonyl-(C₁-C₅)-alkyl; (C₁-C₄)-Alkylsulfonyl-(C₁-C₅)-alkyl; (C₅-C₁₄)-Aryl. (C₅-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₅)-alkyl, wobel Aryl auch für den Rest eines 5- oder 6-gliedrigen monocyclischen oder 9-oder 10-gliedrigen bicyclischen Heteraromaten mit mindestens 1 C-Atom, 1-4 N-Atomen und/oder 1-2 S-Atomen und/oder 1-2 O-Atomen als Ringglieder stehen kann, der auch teilweise oder vollständig hydrient sein kann, ebenfalls ist es möglich daß Aryl und Heteroaryl wie unter s₁) definiert substitulert sein kann,

R^c und R⁷ unabhängig voneinander Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl bedeuten; oder zusammen mit dem Boratom und Sauerstoffatomen ein mono-, bi- oder tricyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes, mono-, di-, tri- oder tetra-(C₁-C₆)-alkyliertes oder -phenyliertes Ringsystem mit 5-18 Ringgliedern, das außer dem Boratom, den Sauerstoffatomen und dem/den Kohlenstoffatom(en) noch ein -O- Giled, ein -NR¹²-Giled oder ein -CR¹⁴R¹⁵-Giled enthalten kann, bilden;

R⁵ für Wasserstoff oder (C₁-C₂)-Alkyl steht, oder zusammen mit R⁸ und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedern bildet; R¹⁰ Wasserstoff oder (C₁-C₂)-Alkyl ist, oder zusammen mit R¹ oder R² und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedern bildet, das außer Kohlenstoff noch 1 Schwefelatom enthalten kann, welches gegebenenfalls zum Sulfoxid oder Sulfon oxidiert sein kann;

R¹¹ und R¹² unabhāngig voneinander Wasserstoff, Hydroxy oder (C₆-C₁₊)-Aryl bedeuten, wobel Aryl gegebenenfalls durch einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe F. Cl. Br. I,.Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, Amino, (C₁-C₇)-Alkoxy, Amino, (C₁-C₇)-Alkylamino, Di-(C₁-C₇)-Alkylamino, Carboxy, Carboxymethoxy, Amino-(C₁-C₇)-Alkylamino-(C₁-C₇)-Alkoxysulfonyl, Sulfo- und Guanidino-(C₁-C₇)-Alkoxycarbonylmethoxy, Carbamoyl, Sulfamoyl, (C₁-C₇)-Alkoxysulfonyl, Sulfo- und Guanidino-(C₁-C₈)-alkyl substituiert ist; oder für den Rest eines 5- oder 6-giledrigen monocyclischen oder 9-oder 10-giledrigen bicyclischen, gegebenenfalls tellweise oder vollständig hydrierten Heteroaromaten, mit mindestens 1 C-Atom, 1 - 4 N-Atomen und/oder 1 - 2 S-Atomen und/oder 1 - 2 O-Atomen als Ringgileder stehen, der gegebenenfalls wie oben (C₆-C₁₊)-Aryl mono- oder disubstituiert ist,

n und m unabhängig voneinander 0, 1, 2, 3 und 4 sein können,

R¹³ Wasserstoff oder (C₁-C₁₂)-Alkyl, das gegebenenfalls ein- bis zwelfach ungesättigt ist und das gegebenenfalls durch bis zu 3 gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, Amino, Mono- oder Di-(C₁-C₇)-alkylamino substituiert ist, bedeutet,

R¹4 und R¹5 unabhängig vaneinander Wasserstoff, (C₁-C₀)-Alkyl, Hydroxymethyl, 2-Hydroxyethyl, (3-Hydroxysulfonyl, 2-hydroxypropyl)amino, (2-Hydroxysulfonylethyl)amino, (2-Hydroxysulfonylpropyl)amino, (Carboxymethyl)amino, Bis(2-hydroxyethyl)amino bedeuten sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

2. Verbindung der Formel I, gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R¹ Wasserstoff bedeutet oder für (C1-C10)-Alkyl:

Cyclopentyl; Cyclopentyl-(C₁-C₁₀)-alkyl; Cyclopentyl-(C₁-C₁₀)-alkyl; gegebenenfalls substituiertes Phenyl-(C₁-C₈)-alkyl; 2-Pyrldyl-(C₁-C₈)-alkyl; 3-Pyrldyl-(C₁-C₈)-alkyl; 4-Pyrldyl-(C₁-C₈)-alkyl; H₂N-(C₁-G₁₀)-Alkyl; HO-(C₁-C₁₀)-Alkyl; (C₁-C₄)-Alkoxy-(C₁-C₁₀)-alkyl; (C₁-C₄)-Alkoxy-(C₁-C₁₀)-alkyl; (C₁-C₈)-Hydroxyalkylsulfonyl; (C₁-C₈)-Hydroxyalkylsulfonyl;

- C_{10} -alkanoyi; (C_1-C_0) -Alkanoyioxy- (C_1-C_{10}) -alkyi; (C_1-C_{11}) -Alkanoyi; gegebenenfails geschütztes Amino- (C_1-C_{11}) -alkanoyi; Di- (C_1-C_2) -alkyiamino- (C_2-C_{11}) -alkanoyi; Piparidino-4-carbonyi; Morpholino-4-carbonyi; (C_2-C_2) -Cycloalkyicarbonyi; (C_6-C_{10}) -Aryi- (C_2-C_{11}) -alkanoyi; 2-Pyridyi- (C_1-C_0) -alkanoyi; 3-Pyridyi- (C_1-C_0) -alkanoyi; 4-Pyridyi- (C_1-C_0) -alkanoyi; gegebenenfails durch Halogen, (C_1-C_2) -Alkyi, (C_1-C_2) -Alkoxy oder (C_1-C_2) -Alkoxy
- C₇)-Alkoxycarbonyl substitutertes Benzoyl; Pyrrolyl-2-carbonyl, Pyrldyl-3-carbonyl; Benzolsulfonyl; (C₁-C₁₀)-Alkoxycarbonyl; substitutertes (C₁-C₁₀)-Alkoxycarbonyl; (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₆)-alkoxycarbonyl; steht, oder gemeinsam mit R¹⁰ ein mono-oder bicyclisches, gesättigtes oder tellweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedem, das außer Kohlenstoff noch 1 Schwefelatom enthalten kann, welches gegebenenfalls zum Sulfoxid oder Sulfon oxydlert sein kann,
- R² Wasserstoff, Methyl oder Ethyl ist oder zusammen mit R³ und den diese tragenden Atomen Pyrrolidin oder Piperidin bildet, die jeweils noch mit Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Phenyl annellert sein können, R³ und R⁸ unabhängig voneinander Wasserstoff;
 - (C₁-C₁₀)-Alkyl, daß gegebenenfalls ein- oder zweifsch ungesättigt ist und das gegebenenfalls durch bis zu 3 gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe Hydroxy. (C₁-C₇)-Alkoxy. (C₁-C₇)-Alkoxyloxy. Carboxy.
- (C1-C7)-Alkoxycarbonyi, Ci, Br, Amino, Amidino, Guanidino, Carbamoyi, (C1-C5)-Alkoxycarbonyiamino, (C6-C15)-Aralkoxycarbonyiamino und 9-Fiuorenyimethoxycarbonyiamino substituiert ist; (C3-C12)-Cycloalkyi, (C3-C12)-Cycloalkyi, (mono- oder bicyclisches (C6-C14)-Aryl-(C1-C3)-Alkyi, das gegebenenfalls durch einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe F, Ci, Br, I, Hydroxy, (C1-C7)-Alkoxy, (C1-C7)-Alkoxycarbonyi, Amino und Trifluormethyi substituiert ist, bedeutet oder für (C1-C3)-
- Alkyl, substituiert mit dem Rest eines 5- oder 6-giledrigen monocyclischen oder 9- oder 10-giledrigen bicyclischen, gegebenenfalls teilwelse oder vollständig hydrierten Heteroatomen, mit mindestens 1 C-Atom, 1 4 N-Atomen und/oder 1 2 S-Atomen und/oder 1 2 O-Atomen als Ringgileder, der gegebenenfalls wie in Anspruch 1 für den Arytteil beschrieben mono- oder disubstitulert ist stehen, oder zusammen mit R² bzw. R³ Ringsysteme, wie vorstehend unter R² beschrieben, bilden;
- R* (C₃-C₁₂)-Alkyl; mono- bi- oder tricyclisches (C₃-C₁₈)-Cycloalkyl oder (C₃-C₁₈)-Cycloalkylmethyl, wobel der Cycloalkylteil gegebenenfalls durch (C₁-C₄)-Alkyl substitutert ist; (C₅-C₁₄)-Arylmethyl; Dithiolanyl; Dithiolanyl ind Dithianylmethyl ist;
 - R⁵ für Wasserstoff, Azido, Azido-(C₁-C₄)-aikyl, (C₁-C₁₂)-Aikyl, (C₂-C₁₂)-Cycloaikyl, (C₃-C₁₂)-Cycloaikyl-(C₁-C₄)-aikyl, (2-Pyridyl)-(C₁-C₄)-aikyl, (3-Pyridyl)-(C₁-C₄)-aikyl, (4-Pyridyl)-(C₁-C₄)-aikyl, imidazol-2-yl, imidazol-1-yl, imidazol-4-yl, (imidazol-2-yl)-(C₁-C₄)-aikyl, (imidazol-1-yl)-(C₁-C₄)-aikyl, (imidazol-4-yl)-(C₁-C₄)-aikyl, (imidazol-4-yl)-
- 30 1-yi, imidazol-2-yi, (imidazol-2-yi)-(C1-C4)-aikyi, (imidazol-1-yi)-(C1-C4)-aikyi, (imidazol-2-yi)-(C1-C4)-aikyi, (imidazolin-2-yi)-(C1-C4)-aikyi, [1-(C1-C6)-Aikyiimidazolin-2-yi]-(C1-C4)-aikyi, steht;
 - R^c und R^r unabhängig voneinander Wasserstoff sind oder zusammen mit dem Boratom und den Sauerstoffstornen ein mono-, bi- oder tricyclisches, gesättigtes oder tellweise ungesättigtes mono-, di-, tri- oder tetraalkyllertes oder -phenyllertes Ringsystem mit 5-18 Ringsilledem bilden, das außer dem Boratom, den Sauerstoffstornen und dem (den) Kohlenstoffstorn(en) noch ein -O-Glied, ein -NR¹³-Glied oder ein -CR¹⁴R¹⁵-
 - Giled enthalten kann; R³ Wasserstoff, Methyl oder Ethyl ist oder zusammen mit R² und den diese tragenden Atomen Pyrrolidin oder Piperidin bilden, die jewells zusätzlich mit Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Phenyl annellert sein können;
- 40 R¹⁰ Wasserstoff oder Methyl ist, oder gemeinsam mit R¹ oder R² und den diese tragenden Atomen bin mono- oder bicyclisches gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedern bilden, das außer Kohlenstoff noch 1 Schwefelatom enthalten kann, welches gegebenenfalls zum Sulfoxid oder Sulfon oxidiert sein kann.
- R¹¹ und R¹² unabhängig voneinander Wasserstoff, Hydroxy, Phenyl, 2- oder 3-Thienyl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 5 1-, 2-oder 4-Imidazolyl, 1- oder 2-Naphthyl; 2- oder 3-Benzo[b]thienyl sind;
 - n und m unabhängig voneinander 0, 1, 2, 3 und 4 bedeuten;
 - R13 Wasserstoff, oder (C1-C12)-Alkyl Ist,
 - R1* und R15 unabhängig voneinander Wasserstoff, Hydroxymethyl, 2-Hydroxyethyl, (3-Hydroxysulfonyl, 2-hydroxysulfonylethyl)amino, (2-Hydroxysulfonylethyl)amino, (2-Hydroxysulfonylethyl)amino, (Carboxymethyl)amino, Bis(2-hydroxyethyl)amino bedeuten,
- sowle deren verträgliche Salze.
- 3. Verbindung der Formel I, gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß R¹ (C₁-C₂)-Alkylsulfonyl; (C₁-C₂)-Alkylsulfinyl; (C₁-C₂)-Hydroxyalkylsulfonyl; Hydroxy-(C₁-C₁₀)-alkanoyl; (C₁-C₂)-Alkanoyloxy-(C₁-C₁₀)-alkanoyl; (C₁-C₁)-alkanoyl; Amino-(C₁-C₁₁)-alkanoyl; Di-(C₁-C₂)-alkylamino-(C₂-C₁₁)-alkanoyl; Piperidino-4-carbonyl; Morpholino-4-carbonyl; (C₂-C₂)-Cycloalkylcarbonyl; (C₂-C₁₀)-Aryl-(C₂-C₁₁)-alkanoyl; 2-Pyridyl-(C₁-C₃)-alkanoyl; 3-Pyridyl-(C₁-C₃)-alkanoyl; 4-Pyridyl-(C₁-C₃)-alkanoyl; gegebenenfalls durch Halogen, (C₁-C₂)-Alkyl, (C₁-C₂)-Alkoxy oder (C₁-C₂)-Alkoxycarbonyl substituiertes Benzoyl; Pyrrolyl-2-carbonyl; Pyridyl-3-carbonyl; Benzolsulfonyl; (C₁-C₁₀)-Alkoxycarbonyl; substituiertes (C₁-C₁₀)-Alkoxycar-

bonyl oder (C₅-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₅)-alkoxycarbonyl bedeutet,

R² Wasserstoff oder Methyl bedeutet, oder gemeinsam mit R³ und der diese Reste tragenden -N-CH-Gruppe ein Tetrahydroisochinolin oder Azabicyclooctan-Gerüst bildet,

R3 und R3 unabhängig voneinander Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Isopropyl, n-Propyl, n-Butyl, Isobutyl, sec.-Butyl, 3-Guanidinopropyl, Carbamoyimethyl, 2-Carbamoyiethyl, Carboxymethyl, 2-Carboxyethyl, Mercaptomethyl, 2-(Methylthlo)ethyl, (1-Mercapto,1-methyl)ethyl, Hydroxymethyl, 1-Hydroxyethyl, Amino, Aminomethyl, 2-Aminoptopyl, 4-Aminobutyl, N,N-Dimethylamino, Cyclohexylmethyl, Imidazol-4-yl-methyl, Benzyl, 2-Methylbenzyl, 3-Methylbenzyl, Indol-3-yl-methyl, 4-Hydroxybenzyl, 4-Methoxybenzyl, 3,4-Dihydroxybenzyl, 3,4-Dimethoxybenzyl, (Benzdioxolan-5-yl)methyl, 2-Thienyl, 2-Thienylmethyl, 2-(2-Thienyl)ethyl, 3-Thienyl, 3-Thienylmethyl, 2-(3-Thienyl)ethyl, 4-Chlorbenzyl, 2-(Methylsuffinyl)ethyl, 2-(Methylsuffinyl)ethyl, 2-(Methylsuffinyl)ethyl, 3-Pyridylmethyl, 4-Pyridylmethyl, Cyclohexyl, (1-Methyl-imidazol-4-yl)methyl, (3-Methyl-imidazol-4-yl)methyl, Phenyl, 1-Naphthylmethyl, 2-Naphthylmethyl, 2-Phenylethyl, 2-Thiazolylmethyl, 4-Thiazolylmethyl, 3-Pyrazolylmethyl, 4-Pyrimidinylmethyl, indol-2-yl-methyl, 2-Benzo[b]-thienylmethyl, 3-Benzo[b]-thienylmethyl, 2-Furylmethyl, sind

oder mit R2 bzw. R19 Ringsysteme wie vorstehend unter R2 definiert, bilden,

R⁴ (C₂-C₁₂)-Alkyl; mono- oder bicyclisches (C₂-C₁₂)-Cycloalkyl oder (C₂-C₁₂)-Cycloalkylmethyl, wobei der Cycloalkyltell gegebenenfalls durch (C₁-C₄)-Alkyl substitulert ist; (C₅-C₁₀)-Arylmethyl; Dithiolanyl; Dithiolanylmethyl ist,

R^a Wasserstoff, Azido, Azidomethyl, 2-Azidosthyl, (C₁-C₂)-Alkyl, (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl, (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl, (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl, (C₁-C₃)-alkyl, 3-(2-Pyridyl)-propyl, |midazol-2-yl, |midazol-1-yl, |midazol-1-yl, |midazol-1-yl, |midazol-1-yl, |midazol-1-yl, |midazol-2-yl, |midazol-2-yl,

R^c und R⁷ wie in Anspruch 2 definiert sind,

R⁵ Wasserstoff oder Methyl bedeutet, oder zusammen mit R⁸ und der diese Reste tragenden -N-CH-Gruppe ein Tetrahydrolsochinolin- oder Azabicyclooctan-Gerüst bildet,

R¹º Wasserstoff bedeutst oder zusammen mit R¹ und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicyclisches gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedam bildet, das außer Kohlenstoff noch 1 Schwefelatom enthält, welches besonders bevorzugt zum Sulfon oxydiert ist, oder zusammen mit R³ und den diese tragenden Atomen ein Thiochromansystem bildet, dessen Schwefelatom besonders bevorzugt zum Sulfon oxydiert ist,

R¹¹ und R¹² unabhängig voneinander Wasserstoff, Hydroxy, Phenyi, 2-Thienyi, 2-, 3- oder 4-Pyridyi, 1- oder 2-Imidazolyi, 1-Naphthyi, 2- oder 3-Benzo[b]thienyi sind,

n und m unabhängig voneinander 0, 1 oder 2 sind,

R13 Wasserstoff oder (C1-C4)-Alkyl ist,

R14 und R15 wie in Anspruch 2 definiert sind, sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

- 4. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der Formel I gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 3, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Fragment mit endständiger Carboxylgruppe oder dessen reaktives Derivat mit einem entsprechenden Fragment mit freier Aminogruppe kuppeit, gegebenenfalls zum Schutz weiterer funktioneller Gruppen (eine) temporär eingeführte Schutzgruppe(n) abspaltet und die so erhaltene Verbindung gegebenenfalls in ihr physiologisch verträgliches Salz überführt.
- 5. Verbindung der Formel i gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 3 zur Anwendung als Heilmittel.
- 6. Verbindung der Formel I gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 3 zur Anwendung als Heilmittel bei dar Behandlung des Bluthochdrucks.
- 7. Pharmazeutisches Mittel enthaltend eine Verbindung der Formel I gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 3.

Patentansprüche für folgende Vertragsstaaten: ES, GR

1. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der Formel I

$$R^{2}$$
 R^{3} R^{4} R^{4} R^{4} R^{4} R^{4} R^{5} R^{6} R^{6} R^{7}

in welcher

8

10

25

A einen Rest der Formein II, III oder IV bedeutet

$$R^9 R^8 O$$
 $R^1 - N - CH - C -$
(11)

$$R^{10}$$
 R^{8} Q R^{1} - CH - CH - C - (III)

$$R^{11} - (CH_2)_n - CH - C - (IV)$$

R¹ a1) Wasserstoff, (C1-C12)-Alkyl, das gegebenenfalls ein-oder zwelfach ungesättigt ist und das gegebenenfalls durch bis zu 3 gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe Hydroxy, (C1-C7)-Alkoxy, Carbamoyl, (C1-C2)-Alkanoyloxy, Carboxy, (C1-C7)-Alkoxycarbonyl, F, Cl, Br, I, Amino, Amidino, das gegebenenfalls durch einen, zwei oder drei (C1-C2)-Alkylreste substituiert sein kann, Guanidino, das gegebenenfalls durch einen, zwei, drei oder vier (C1-C2)-Alkylreste substituiert sein kann, (C1-C7)-Alkylamino, Di-(C1-C7)alkylamino, (C1-C5)-Alkoxycarbonylamino, (C7-C15)-Aralkoxycarbonylamino und 9-Fluorenylmethoxycarbonylamino substitulent ist; mono-, bi- oder tricyclisches (C3-C12)-Cycloalkyl, (C3-C12)-Cycloalkyl-(C1-C6)-alkyl oder (C6-C14)-Aryl, wobel der Cycloalkyliteil gegebenenfalls durch (C1-C6)-Alkyl substitutert ist und Aryl gegebenenfalls durch einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe F. Ci, Br. I, Hydroxy, (C1-C7)-Alkoxy, (C1-C7)-Alkyl, (C1-C7)-Alkoxycarbonyl, Amino und Triffuormethyl substituiert ist;

(Cs-C14)-Aryl-(C1-Cs)-alkyl, worin der Arylteil gegebenenfalls durch einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe F, Ci, Br, I, Hydroxy, (C1-C7)-Alkoxy, (C1-C7)-Alkoxy, (C1-C7)-Alkoxycarbonyl, Amino; (C1-C7)-Alkylamino, Di-(C1-C7)-alkylamino, Carboxy, Carboxymethoxy, Amino-(C1-C7)-alkyl, (C1-C7)-Alkylamino-(C1-C7)-alkyl, Di-(C1-C7)-alkylamino-(C1-C7)-alkyl, (C1-C7)-Alkoxycarbonylmethoxy, Carbamoyl, Sulfamoyi, (C1-C7)-Alkoxysulfonyi, Sulfo- und Guanidino-(C1-C2)-alkyi substituiert ist; oder für den Rest eines 5- oder 6-gilledrigen monocyclischen oder 9-oder 10-gilledrigen bicyclischen teilweise oder vollständig hydrierten Heteroaromaten, mit mindestens 1 C-Atom, 1 - 4 N-Atomen und/oder 1 - 2 8-Atomen und/oder 1 - 2 O-Atomen als Ringgileder steht, und der gegebenenfalls wie (Cs-C1+)-Aryl unter a1) definiert, mono-, dioder trisubstituiert ist, bedeutet

oder:

82) einen Rest der Formei V bedeutet $R^1 - W$, (V)

worln R1 wie R1 unter a1) definiert ist und W für

-CO-, -O-CO-, -SO₂-, -SO-, -NH-SO₂-, -NH-CO-, -CH(OH)-oder -N(OH)- steht;

R² Wasserstoff oder (C₁-C₂)-Alkyl bedeutet, oder zusammen mit R³ und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicyclisches, gesättigtes oder tellweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedem bildet; R³ und R² unabhängig voneinander wie R¹ und a₁) definiert sind oder

zusammen mit R² bzw. mit R³ und den diese tragenden Atomen Ringsysteme mit 5-12 Ringgliedem bilden

wie oben definiert;

R* (C₃-C₁₂)-Alkyl, mono-, bi- oder tricyclisches (C₃-C₁₈)-Cycloalkyl, (C₃-C₁₈)-Cycloalkylmethyl, (C₃-C₁₈)-Cycloalkylmethyl, (C₃-C₁₈)-Cycloalkylmethyl, wobel der Cycloalkylteil gegebenenfalls durch (C₁-C₆)-Alkyl substitulert ist; Dithlolanyl; (C₆-C₁₄)-Arylmethyl; Dithlolanylmethyl; Dithlolanylethyl; Dithlolanylmethyl; Dithlolanyli; Dithlolan

R^c und R^r unabhängig voneinander Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl bedeuten; oder zusammen mit dem Boratom und den Sauerstoffatomen ein mono-, bi- oder tricyclisches, gesättigtes oder tellweise ungesättigtes, mono-, di-, tri- oder tetra-(C₁-C₆)-alkyliertes oder -phenyliertes Ringsystem mit 5-18 Ringgliedem, das außer dem Boratom, den Sauerstoffatomen und dem/den Kohlenstoffatom(en) noch ein

-O- Giled, ein -NR13-Giled oder ein -CR14R15-Giled enthalten kann, bilden;

R³ für Wasserstoff oder (C₁-C₂)-Alkyl steht, oder zusammen mit R³ und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedem bildet; R¹º Wasserstoff oder (C₁-C₃)-Alkyl ist, oder zusammen mit R¹ oder R³ und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedem bildet, das außer Kohlenstoff noch 1 Schwefelatom enthalten kann, welches gegebenenfalls zum Sulfoxid oder Sulfon oxidiert sein kann;

R¹¹ und R¹² unabhängig vonelnander Wasserstoff, Hydroxy oder (C₆-C₁₄)-Aryl bedeuten, wobel Aryl gegebenenfalls durch einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe F, Cl, Br, I, Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, Amino, (C₁-C₇)-Alkylamino, Di-(C₁-C₇)-Alkylamino, Carboxy, Carboxymethoxy, Amino- (C₁-C₇)-Alkylamino-(C₁-C₇)-Alkylamino-(C₁-C₇)-Alkoxycarbonylmethoxy, Carbamoyl, Sulfamoyl, (C₁-C₇)-Alkoxysulfonyl, Sulfo- und Guanidino-(C₁-C₈)-Alkyl substituiert ist; oder für den Rest eines 5- oder 8-gliedrigen monocyclischen oder 8-oder 10-gliedrigen bicyclischen, gegebenenfalls teilweise oder vollständig hydrierten Heteroaromaten, mit mindestens 1 C-Atom, 1 - 4 N-Atomen und/oder 1 - 2 S-Atomen und/oder 1 - 2 O-Atomen als Ringolleder

stehen, der gegebenenfalls wie oben (C_E - C_{16})-Aryl mono- oder disubstituiert ist, n und m unabhängig voneinander 0, 1, 2, 3 und 4 sein können,

R¹³ Wasserstoff oder (C₁-C₁₂)-Alkyl, das gegebenenfalls ein- bis zwelfach ungesättigt ist und das gegebenenfalls durch bis zu 3 gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, Amino, Mono- oder Di-(C₁-C₇)-alkylamino substituiert ist, bedeutet,

40 R14 und R15 unabhängig vonsinander Wasserstoff, (C1-C2)-Alkyl, Hydroxymethyl, 2-Hydroxyethyl, (3-Hydroxysulfonyl, 2-hydroxypropyf)amino, (2-Hydroxysulfonylethyl) amino, (2-Hydroxysulfonylpropyf)amino, (C3-thoxymethyl)amino, Bis(2-hydroxyethyl)amino bedeuten

(Carboxymethyl)amino, Bis(2-hydroxyethyl)amino bedeuten

sowie deren physiologisch verträgliche Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Fragment mit endständiger Carboxylgruppe oder dessen reaktives Derivat mit einem entsprechenden Fragment mit freier Aminogruppe kuppelt, gegebenenfalls zum Schutz weiterer funktioneller Gruppen (eine) temporär eingeführte Schutzgruppe(n) abspaltet und die so erhaltene Verbindung gegebenenfalls in ihr physiologisch verträgliches Salz überführt.

2. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß

R¹ Wasserstoff bedeutet oder für (C₁-C₁₀)-Alkyl; Cyclopentyl; Cyclohexyl; Cyclopentyl-(C₁-C₁₀)-alkyl; Cyclohexyl-(C₁-C₁₀)-alkyl; gegebenanfalls substitulertes Phenyl-(C₁-C₂)-alkyl; 2-Pyridyl-(C₁-C₂)-alkyl; 3-Pyridyl-(C₁-C₂)-alkyl; 4-Pyridyl-(C₁-C₂)-alkyl; H2N-(C₁-C₁₀)-Alkyl; HO-(C₁-C₁₀)-Alkyl; (C₁-C₂)-Alkoxy-(C₁-C₁₀)-alkyl; (C₁-C₂)-Alkoxy-(C₁-C₁₀)-alkyl; (C₁-C₂)-Alkylsulfinyl; (C₁-C₂)-Alkylsulfinyl; (C₁-C₂)-Alkylsulfinyl; (C₁-C₂)-Alkylsulfinyl; (C₁-C₂)-Alkylsulfinyl; (C₁-C₁)-alkanoyl; (C₁-C₂)-Alkylsulfinyl; Hydroxy-(C₁-C₁₀)-alkanoyl; (C₁-C₂)-Alkylsulfinyl; Hydroxy-(C₁-C₁₀)-alkanoyl; Dl-(C₁-C₇)-alkylsulfinyl; (C₂-C₁₁)-alkanoyl; Piperidino-4-carbonyl; Morpholino-4-carbonyl; (C₂-C₂)-Cycloalkylcarbonyl; (C₃-C₁₀)-Aryl-(C₂-C₁₁)-alkanoyl; 2-Pyridyl-(C₁-C₂)-alkanoyl; 3-Pyridyl-(C₁-C₂)-alkanoyl; 4-Pyridyl-(C₁-C₂)-alkanoyl; gegebenenfalls durch Halogen, (C₁-C₇)-Alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxy oder (C₁-C₇)-Alkoxycarbonyl; substitulertes Benzoyl; Pyrrolyl-2-carbonyl, Pyridyl-3-carbonyl; Benzolsulfonyl; (C₁-C₁₀)-Alkoxycarbonyl; substitulertes (C₁-C₁₀)-C₁₀

Alkoxycarbonyi; (C₅-C₁₊)-Aryl-(C₁-C₅)-alkoxycarbonyi steht, oder gemeinsam mit R¹⁰ ein mono-oder bicyclisches, gesättigtes oder tellweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedem, das außer Kohlenstoff noch 1 Schwefelatom enthalten kann, welches gegebenenfalls zum Sulfoxid oder Sulfon oxydlert sein kann, R² Wasserstoff, Methyl oder Ethyl ist oder zusammen mit R³ und den diese tragenden Atomen Pymolidin oder Piperidin bildet, die jeweils noch mit Cyclopentyl. Cyclobexyl oder Phenyl annellert sein können, R³ und R⁵ unabhängig voneinander Wasserstoff;

(C₁-C₁₀)-Aikyi, daß gegebenenfalls ein- oder zweifach ungesättigt ist und das gegebenenfalls durch bis zu 3 gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe Hydroxy. (C₁-C₇)-Aikoxy. (C₁-C₇)-Cycloaikyi. (C₁-C₁)-Cycloaikyi. (C₁-C₁)-Cycloaikyi. (C₁-C₁)-Aikyi. (C₁-C₃)-Aikyi. (As gegebenenfalls

C₃-C₁₂)-Cycloalkyl-(C₁-C₃)-alkyl, mono- oder bloyclisches (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₃)-Alkyl, das gegebenenfalls durch einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe F, Cl, Br, I, Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, Amino und Trifiuormethyl substituiert ist, bedautet oder für (C₁-C₃)-Alkyl, substituiert mit dem Rest eines 5- oder 8-gliedrigen monocyclischen oder 9- oder 10-gliedrigen bloyclischen, gegebenenfalls tellweise oder vollständig hydrierten Heteroatomen, mit mindestens 1 C-Atom, 1 - Albanden und oder 1 - 2 S-Atomen und oder 1 - 2 C-Atomen eine Signafieder, der gegebenenfalls wie

1 - 4 N-Atomen und/oder 1 - 2 S-Atomen und/oder 1 - 2 O-Atomen als Ringglieder, der gegebenenfalls wie in Anspruch 1 für den Aryiteil beschrieben mono- oder disubstitutiert ist stehen, oder zusammen mit R² bzw. R³ Ringsysteme, wie vorstehend unter R² beschrieben, bilden:

R⁴ (C₃-C₁₂)-Alkyl; mono- bi- oder tricyclisches (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl oder (C₂-C₁₂)-Cycloalkylmethyl, wobel der Cycloalkylteil gegebenenfalls durch (C₁-C₄)-Alkyl substitulert ist; (C₅-C₁₄)-Arylmethyl; Dithlanyl und Dithlanylmethyl ist;

 R^3 für Wasserstoff, Azido-(C₁-C₄)-aikyl, (C₁-C₁₂)-Aikyl, (C₂-C₁₂)-Cycloaikyl, (C₂-C₁₂)-Cycloaikyl-(C₁-C₆)-aikyl, (2-Pyridyl)-(C₁-C₄)-aikyl, (4-Pyridyl)-(C₁-C₄)-aikyl, imidazol-2-yl, imidazol-1-yl, imidazol-4-yl, (imidazol-2-yl)-(C₁-C₄)-aikyl, (imidazol-1-yl)-(C₁-C₄)-aikyl, (imidazol-4-yl)-(C₁-C₄)-aikyl, [1-(C₁-C₆)-Aikylimidazol-2-yl]-(C₁-C₄)-aikyl, [1-(C₁-C₆)-Aikylimidazolin-2-yl]-(C₁-C₄)-aikyl steht;

R^c und R⁷ unabhängig voneinander Wasserstoff sind oder zusammen mit dem Boratom und den Sauerstoffatomen ein mono-, bi- oder tricyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes mono-, di-, tri- oder tetraalkyllertes oder -phenyllertes Ringsystem mit 5-18 Ringgliedern bilden, das außer dem Boratom, den Sauerstoffatomen und dem (den) Kohlenstoffatom(en) noch ein -O-Glied, ein -NR¹³-Glied oder ein -CR¹⁴ R¹⁵-Glied enthalten kann:

R³ Wasserstoff, Methyl oder Ethyl ist oder zusammen mit R³ und den diese tragenden Atomen Pyrrolldin oder Piperidin bilden, die jeweils zusätzlich mit Gyclopentyl, Cyclohexyl oder Phenyl annellert sein können; R¹° Wasserstoff oder Methyl ist, oder gemeinsam mit R¹ oder R³ und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicyclisches gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedern bilden, das außer Kohlenstoff noch 1 Schwefelatom enthalten kann, welches gegebenenfalls zum Sulfoxid oder Sulfon oxidiert sein kann.

R¹¹ und R¹² unabhängig voneinander Wasserstoff, Hydroxy, Phenyi, 2- oder 3-Thlenyi, 2-, 3- oder 4-Pyridyi, 1-, 2-oder 4-Imidazolyi, 1- oder 2-Naphthyl; 2- oder 3-Benzo[b]ihlenyi sind;

o n und m unabhängig voneinander 0, 1, 2, 3 und 4 bedeuten;

R13 Wasserstoff oder (C1-C12)-Alkyl ist,

R¹⁴ und R¹⁵ unabhängig voneinander Wasserstoff, Hydroxymethyl, 2-Hydroxyethyl, (3-Hydroxysulfonyl, 2-hydroxypropyl)amino, (2-Hydroxysulfonylethyl)amino, (2-Hydroxysulfonylpropyl)amino, (Carboxymethyl)-amino, Bis(2-hydroxyethyl)amino bedeuten.

3. Verfahren gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß R¹ (C₁-C₂)-Alkyisuifonyi; (C₁-C₂)-Alkyisuifonyi; (C₁-C₂)-Hydroxyalkyisuifonyi; Hydroxy-(C₁-C₁₀)-alkanoyi; (C₁-C₂)-Alkyisuifonyi; (C₁-C₁₀)-alkanoyi; (C₁-C₁₀)-alkanoyi; (C₁-C₁₀)-alkanoyi; (C₁-C₁₀)-alkanoyi; O-C₁-C₁₀)-alkanoyi; Piperidino-4-carbonyi; Morpholino-4-carbonyi; (C₃-C₂)-Cycloalkyicarbonyi; (C₂-C₁₀)-Aryi-(C₂-C₁₁)-alkanoyi; 2-Pyridyi-(C₁-C₃)-alkanoyi; 3-Pyridyi-(C₁-C₃)-alkanoyi; 4-Pyridyi-(C₁-C₃)-alkanoyi; gegebenenfalis durch Halogen, (C₁-C₁₀)-Alkyi, (C₁-C₁₀)-Alkoxy oder (C₁-C₁₀)-Alkoxycarbonyi substitulertes Benzoyi; Pyrrolyi-2-carbonyi; Pyridyi-3-carbonyi; Benzolsuifonyi; (C₁-C₁₀)-Alkoxycarbonyi; substitulertes (C₁-C₁₀)-Alkoxycarbonyi oder (C₄-C₁₄)-Aryi-(C₁-C₅)-alkoxycarbonyi bedeutet,

R² Wasserstoff oder Methyl bedeutet, oder gemeinsam mit R² und der diese Reste tragenden -H-CH-Gruppe ein Tetrahydrolsochinolin oder Azabicyclooctan-Gerüst bildet,

R3 und R3 unabhängig voneinander Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Isopropyl, n-Propyl, n-Butyl, Isobutyl, sec.-Butyl, 3-Guanidinopropyl, Carbamoyimethyl, 2-Carbamoyiethyl, Carboxymethyl, 2-Carboxyethyl, Mercaptomethyl, 2-(Methytthio)ethyl, (1-Mercapto,1-methyl)ethyl, Hydroxymethyl, 1-Hydroxyethyl, Amino, Aminomethyl, 2-Aminoethyl, 3-Aminopropyl, 4-Aminobutyl, N,N-Dimethylamino, Cyclohexylmethyl, Imidazol-4-yl-me-

thyi, Benzyl, 2-Methylbenzyl, 3-Methylbenzyl, Indol-3-yl-methyl, 4-Hydroxybenzyl, 4-Methoxybenzyl, 3,4-Dihydroxybenzyl, 3,4-Dimethoxybenzyl, (Benzdioxolan-5-yl)methyl, 2-Thlenyl, 2-Thlenylmethyl, 2-(2-Thlenyl)ethyl, 3-Thienyl, 3-Thienylmethyl, 2-(3-Thienyl)ethyl, 4-Chlorbenzyl, 2-(Methylsulfinyl)ethyl, 2-(Methylsulfonyl)ethyl, 2-Pyridylmethyl, 3-Pyridylmethyl, 4-Pyridylmethyl, Cyclohexyl, (1-Methyl-Imidazol-4yijmethyl, (3-Methyl-imidazol-4-yi)methyl, Phenyl, 1-Naphthylmethyl, 2-Naphthylmethyl, 2-Phenylethyl, 2-Thiazolyimethyl, 4-Thiazolyimethyl, 3-Pyrazolyimethyl, 4-Pyrimidinylmethyl, indol-2-yl-methyl, 2-Benzolb}thlenylmethyl, 3-Benzo[b]thlenylmethyl, 2-Furylmethyl sind oder mit R2 bzw. R19 Ringsysteme wie vorstehend unter R2 definiert, bilden.

R4 (C3-C12)-Alkyl; mono- oder bioyolisches (C3-C12)-Cycloalkyl oder (C3-C12)-Cycloalkylmethyl, wobel der Cycloalkyiteil gegebenenfalls durch (C1-C4)-Alkyl substituiert ist; (C5-C10)-Arylmethyl; Dithiolanyl; Dithiolanylmethyl; Dithlanyl und Dithlanylmethyl Ist.

R⁵ Wasserstoff, Azido, Azidomethyl, 2-Azidosthyl, (C₁-C₅)-Alkyl, (C₂-C₁₂)-Cycloalkyl, (C₂-C₁₂)-Cycloalkyl-(C1-C2)-alkyl, 3-(2-Pyridyl)-propyl, 3-(3-Pyridyl)-propyl, Imidazol-2-yl, Imidazol-1-yl, Imidazol-4-yl, 3- (4-(Imidazol-2-yi)-propyl, (Imidazol-1-yi)-propyl, (Imidazol-4-yi)-propyl, [1- (C1-C1)-Pyridyi)-propyi, Alkyiimidazol-2-yi]-propyi, (imidazolin-2-yi)-propyi ist,

Re und R7 wie in Anspruch 2 definiert sind,

R3 Wasserstoff oder Methyl bedeutet, oder zusammen mit R5 und der diese Reste tragenden -N-CH-

Gruppe ein Tetrahydroisochinolin- oder Azabicyclocctan-Gerüst bildet,

R10 Wasserstoff bedeutet oder zusammen mit R1 und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicycilsches gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedem bildet, das außer Kohlenstoff noch 1 Schwefelatom enthält, welches besonders bevorzugt zum Sulfon oxydlert ist, oder zusammen mit Rª und den diese tragenden Atomen ein Thiochromansystem bildet, dessen Schwefelatom besonders bevorzugt zum Sulfon oxydiert ist,

R¹¹ und R¹² unabhängig voneinander Wasserstoff, Hydroxy, Phenyl, 2-Thienyl, 2-, 3- oder 4-Pyrldyl, 1- oder

2-Imidazolyi, 1-Naphthyi, 2- oder 3-Benzo[b]thienyi sind,

n und m unabhängig voneinander 0, 1 oder 2 sind,

R13 Wasserstoff oder (C1-C4)-Alkyl Ist,

R14 und R15 wie in Anspruch 2 definiert sind.

4. Verwendung einer nach einem der Verfahren der Ansprüche 1 bis 3 hergestellten Verbindung der Formei I als Heilmittel:

5. Verwendung einer nach einem der Verfahren der Ansprüche 1 bis 3 hergestellten Verbindung der

Formel I zur Bluthochdrucktherapie und zur Behandlung der kongestiven Herzinsuffizienz.

6. Verfahren zur Herstellung einer pharmazeutischen Zubereitung enthaltend eine nach einem der Verfahren der Ansprüche 1 bis 3 hergestellten Verbindung der Formel I, dadurch gekennzeichnet, daß man diese zusammen mit einem physiologiisch unbedenklichen Träger und gegebenenfalls weiteren Hilfs- und Zusatzstoffen in eine geeignete Darreichungsform bringt.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

💆 BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)